(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001 年4 月12 日 (12.04.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/25228 A1

(51) 国際特許分類⁷: C07D 401/14, 405/14, 409/14, A61K 31/4709, 31/496, 31/497, A61P 43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

PCT/JP00/06937

(22) 国際出願日: 2000年10月5日(05.10.2000)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/286939 1999年10月7日(07.10.1999) JP 特願2000/215837 2000年7月11日(11.07.2000) JP

(71) 出願人(米国を除く全ての指定国について): 武田薬品 工業株式会社 (TAKEDA CHEMICAL INDUSTRIES, LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町 四丁目1番1号 Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(21) 国際出願番号:

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 加藤金芳 (KATO, Kaneyoshi) [JP/JP]; 〒666-0152 兵庫県川西市丸山台2 丁目2番地40 Hyogo (JP). 寺内 淳 (TERAUCHI, Jun) [JP/JP]; 〒563-0024 大阪府池田市鉢塚3丁目3番5-204 号 Osaka (JP). 鈴木伸宏 (SUZUKI, Nobuhiro) [JP/JP]; 〒305-0861 茨城県つくば市大字谷田部1077番地50 Ibaraki (JP). 竹河志郎 (TAKEKAWA, Shiro) [JP/JP]; 〒305-0045 茨城県つくば市梅園2丁目5番地3 梅園スクエアB棟305号 Ibaraki (JP).

- (74) 代理人: 弁理士 髙橋秀一, 外(TAKAHASHI, Shuichi et al.); 〒532-0024 大阪府大阪市淀川区十三本町2丁目17番85号 武田薬品工業株式会社 大阪工場内 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CN, CR, CU, CZ, DM, DZ, EE, GD, GE, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LT, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MX, NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TJ, TM, TR, TT, UA, US, UZ, VN, YU, ZA.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

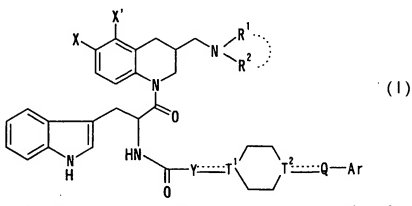
添付公開書類:

— 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: AMINE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: アミン誘導体



(57) Abstract: Compounds represented by general formula (I), salts thereof or prodrugs of the same which have an excellent effect of inhibiting binding of somatostatin receptor and, therefore, are efficacious in preventing and treating diseases in which somatostatin participates, etc., wherein X and X' are the same or different and each represents hydrogen, fluorine, etc., provided that at least one of X and X' represents fluorine, chlorine, etc.;

 R^1 and R^2 represents each hydrogen or optionally substituted C_{1-6} alkyl, or R^1 and R^2 form together with the nitrogen atom adjacent thereto an optionally substituted nitrogen-containing heterocycle; Y and Q are the same or different and each represents a bond or a spacer having 1 to 6 atoms in the main chain; — represents a single or double bond; T^1 and T^2 represent each $C(R^9)$ (wherein R^9 represents hydrogen, hydroxy, etc.), N, etc.; and Ar represents an optionally substituted aromatic group, hydrogen, etc., provided that a specific compound is excluded.



(57) 要約:

$$\begin{array}{c|c}
\overrightarrow{R} \\
 & \times \\$$

[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し;

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

・・・は単結合または二重結合を示し:

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す) またはNを、隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が二重結合であるとき、Cを示し;

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよい C₃₋₈シ クロアルキル基、置換基を有していてもよい 3 ないし 9 員飽和複素環基、水素 原子またはハロゲン原子を示す。ただし、6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルア ミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-(4-フェニルピペラジン-1-イル)カルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン; 6-クロロ-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)ピペリジノカルボニルアミノ]プロパノイル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンおよび1-ペンゾイル-N-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン・カルボキサミドを除く]で表される化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグは、優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに関与する疾患等の予防・治療に有効である。

明細書

アミン誘導体

5 技術分野

本発明は、新規アミン誘導体に関する。さらに詳しくは、本発明は、ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有し、ソマトスタチンに関与する疾患等の予防・治療に有効な化合物に関する。

10 背景技術

15

20

25

ソマトスタチン(somatostatin)は、成長ホルモン抑制因子(somatotropin release inhibiting factor; SRIF) として、1973年に見出された。

また、ソマトスタチンの受容体には現在までに5個のサブタイプが見出されており、それぞれSSTR1、SSTR2、SSTR3、SSTR4およびSSTR5と命名されている(例、Endocrinology、136巻、3695-3697頁、1995年、Trends in Pharmacological Sciences、87-94頁、18巻、1997年、Life Science、57巻、1249-1265頁、1995年等)。

ソマトスタチンは生体内において、種々のホルモン、増殖因子、生理活性物質の産生・分泌に対して抑制的に働くことが知られている。ソマトスタチンが抑制的に働くホルモンには、成長ホルモン(GH)、甲状腺刺激ホルモン(TSH)、プロラクチン、インスリン、グルカゴンなどがある。このためソマトスタチンは内分泌系、外分泌系、神経系などにおいて多彩な機能を有し、ソマトスタチンを標的とした医薬品の開発が積極的に進められている(例、Endocrinology、136巻、3695-3697頁、1995年、Trends in Pharmacological Sciences、87-94頁、18巻、1997年等)。

ソマトスタチンに起因する疾患としては、糖尿病などの生活習慣病、中枢神 経系疾患、免疫系疾患、ホルモン依存性腫瘍などが挙げられる。ソマトスタチ ンそのもの、またはその類縁体を医薬品として開発する試みもなされており、 例えば、ソマトスタチン受容体作動薬として知られているオクトレオタイド (octreotide)はホルモン性腫瘍の治療薬として市販されている。

ソマトスタチン受容体結合作用、特に選択的SSTR1アンタゴニスト作用を有するとして、式

5 〔式中、XはOまたはH, H、Yは $-CH_2-$ 、-O-、-NH-または-S-、 R_1 はHまたは C_{1-4} アルキル、 R_2 はH、ベンジル等、 R_3 はH、 C_{1-4} アルキル等、 R_4 は水素原子またはN口ゲンを示す〕で表される化合物が知られている(WO 9 7 \angle 0 3 0 5 4)。

選択的SSTR4結合作用を有し、緑内障治療作用が期待されるとして、式

10

で表される化合物が知られている (J. Am. Chem. Soc., 120巻、1368-1373頁、1998年、WO 9 7 / 4 3 2 7 8)。

ソマトスタチン受容体結合作用、特に選択的SSTR2アゴニスト作用を有するとして、式

$$R^{1} - C - Z^{1} - E - B - G$$

$$C = 0$$

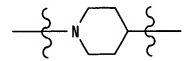
$$Z^{2}$$

$$R^{1c} - Q - R^{8}$$

15

〔式中、 R^1 は C_{1-10} アルキルなどを、 R^{1a} はHなどを、 Z^1 は-O-などを、E

は一snyーなどを、Bは



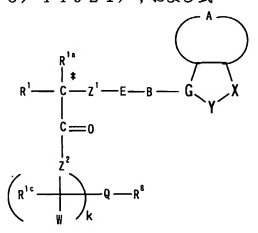
などを、



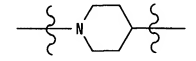
5 は、芳香族または非芳香族 5-6 員環を、GはN、CHまたはCを、Yは-C(O) -などを、Xは-N(R¹¹) - (R¹¹はHなどを示す) などを、



は、5-10 員縮合アリールなどを、 Z^2 は-O-などを、 R^{1c} はHなどを、WはHなどを、kは0 または1 を、Qは $-(CH_2)_{\chi}-V-(CH_2)_{\gamma}-$ (x および y は、それぞれ0、1、2、3、4、5、6 を、Vは芳香族6-12 員単環性または2 環性環系などを示す)などを、 R^{8} はHなどを示す〕で表される化合物(WO 9 8/44921):および式



〔式中、 R^1 は C_{1-10} アルキルなどを、 R^{1a} はHなどを、 Z^1 は-O-などを、E は $-SO_2$ -などを、Bは



などを、



は、芳香族または非芳香族 5-6 員環を、GはN、C HまたはC を、Y は-C (O) - などを、X は-N (R 11) - (R 11 は H などを示す) などを、



5 は、5-10員縮合アリールなどを、 Z^2 は-O-などを、 R^{1c} はHなどを、WはHなどを、kは0または1を、Qは $-(CH_2)_x-V-(CH_2)_y-$ (xおよび yは、それぞれ0、1、2、3、4、5、6 を、Vは $1\sim4$ 個の窒素原子および $0\sim2$ 個の酸素または硫黄原子を含む C_{3-10} 飽和、部分飽和または芳香族単環性または2 環性環系などを示す)などを、 R^8 はHなどを示す)で表される化合物(WO98/45285)が知られている。

一方、アミン誘導体としては、以下の化合物が知られている。

1) J. Med. Chem. 、34巻、2624-2633頁、1991年には、弱い鎮痛作用を有するとして、下式で表される化合物が記載されている。

15

2) 特開平8-176087号公報には、高血圧処置に有用として記載されている式

$$R_1$$
 R_2 R_3 R_3 R_4 R_5 R_6 R_7 R_8 R_1 R_1 R_1 R_1 R_1 R_1 R_1 R_1 R_2 R_3

(Aは直接の結合、メチレン、エチレン、イミノ、オキシまたはチオ、 R_9 はC $_{1-4}$ アルコキシカルボニルアミノー C_{1-4} アルキル等、 R_{10} は水素または C_{1-4} 20 アルキル、 R_{11} は水素またはハロゲンである)等のアリールアミノ等、Xはカ

15

20

25

ルボニル等、 R_2 および R_3 は水素等、 R_5 はヒドロキシル等、 R_6 は水素等、 R_7 は水素等、 R_8 は脂肪族基等である。〕で表される化合物の合成中間体としての、(N, N-ジメチルアミノメチル)-1, (2, 3, 4-テトラヒドロキノリンが記載されている。

3) WO 97/12860には、アシルーコエンザイムA:コレステロール アシルトランスフェラーゼ阻害作用および脂質過酸化阻害作用を有するとして 、式

$$R_2 \xrightarrow{R_1} Z \xrightarrow{R_5}$$

$$R_3 \xrightarrow{R_4} R_6$$

〔式中、 R_1 、 R_2 および R_5 のいずれか1つは、ヒドロキシ、酸性基、アルコキシカルボニルまたは $-NR_9R_{10}$ (R_9 および R_{10} はそれぞれ水素原子または低級アルキルを示す)で表される基で置換されたアルキルまたはアルケニル等、残りの2つは、それぞれ独立して水素原子、低級アルキルまたは低級アルコキシ、 R_2 および R_5 のいずれかは、 $-NHCOR_7$ (R_7 は、アルキル等を示す)で表される基、残りは、水素原子、低級アルキルまたは低級アルコキシ、 R_6 は、アルキル、アルケニル、アルコキシアルキル、アルキルチオアルキル、シクロアルキル、シクロアルキルアルキルまたはアリールアルキル、Zは R_6 で置換された窒素原子、その窒素原子が結合するベンゼン環の炭素原子およびその炭素原子と隣接する炭素原子と一緒になって5員環または6員環を形成する連結基を示す。〕で表されるヘテロ環誘導体またはその医薬上許容され得る塩が記載されている。

従来のソマトスタチンおよびその類縁体はいずれもペプチドであって、経口吸収性、体内動態等に問題があり、医薬として満足すべきものではない。従来の公知化合物とは化学構造が異なり、ソマトスタチン受容体サブタイプに対して選択的または非選択的親和性、あるいは優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用等を有し、かつ医薬品として十分満足できる性質を有する化合物の開発が切望されている。

発明の開示

本発明者らは、ソマトスタチン受容体結合阻害作用を有する化合物につき、 種々検討した結果、式

$$\begin{array}{c|c}
X & X' \\
N & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & R^{1} \\
N & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & T^{2} & Q - Ar \\
0 & T^{2} & Q - Ar
\end{array}$$

5 [式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素

10 複素環を形成し;

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサーを示し:

・・・は単結合または二重結合を示し:

ルーN-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-[3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-4-ピペリジンカルボキサミドを除く]で表される化合物またはその塩(以下、化合物(I)と略記することもある)等が、その特異的な構造に基づいて、予想外にも優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用等を有し、毒性も低い等、医薬として十分満足できるものであることを初めて見出し、これらの知見に基づいて本発明を完成した。

すなわち、本発明は、

〔1〕式

10

15

[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し;

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

・・・は単結合または二重結合を示し;

20 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot \cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot \cdot}$ が二重結合であるとき、Cを示し;

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シ クロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素

10 〔2〕式

[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

15 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し:

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数1ないし6のスペーサーを示し;

20 ・・・は単結合または二重結合を示し;

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot\cdot\cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する $\underline{\cdot\cdot\cdot}$ が二重結合であるとき、Cを示し; Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよい C_{3-9} シ

クロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素 原子またはハロゲン原子を示す。]で表される化合物またはその塩、

[3] 化合物(I) が式

$$\begin{array}{c|c}
X & X' \\
N & N \\
N & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & R^{1} \\
N & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N & T^{2} & Q - Ar \\
0 & T^{2} & Q - Ar
\end{array}$$

- 5 [式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。] で表される第〔1〕項記載の化合物、
 - 〔4〕 Xおよび X'が同一または異なって水素原子、フッ素原子または塩素原子、 X および X'の少なくとも一方がフッ素原子または塩素原子:
 - ・・・が単結合;
- T^{1} および T^{2} が同一または異なってCHまたはN;

Arが置換基を有していてもよい芳香族基である第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

- [5] Xがフッ素原子または塩素原子であり、X'が水素原子である第〔1〕項 ~ 第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 15 [6] Xが塩素原子であり、X'が水素原子である第〔1〕項〜第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
 - 〔7〕 R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 が隣接する窒素原子とともに5または6員の環状アミノ基を形成する第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 20 [8] R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキルである第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、

ボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル)およびハロゲン化されていてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる1ないし3個からなる2価基である第〔1〕項記載の化合物、

- [10] Yが結合手、 C_{1-2} アルキレン、 $-CH_20$ -である第〔1〕項~第〔3〕 項のいずれかに記載の化合物、
 - 〔11〕 Yが結合手または C_{1-2} アルキレンである第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
- 〔12〕Qが=CH−、−CH₂−、−0−、−S−、−C0−、−S0₂−、−C0−CH₂− 、−CH₂−NH−C0−または−CH₂−0−CH₂−である第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに 10 記載の化合物、
 - [13] Qが-C0-である第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物
 - 〔14〕 $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合、 T^1 がCH、 T^2 がN である第〔1〕 項~第〔3〕 項のいずれかに記載の化合物、
- [15] $\underbrace{\cdot\cdot\cdot}$ が単結合、[1]が[1]が[1]が[1]ののいずれかに記載の化合物、
 - 〔16〕 $\cdot \cdot \cdot$ が単結合、 T^1 がN、 T^2 がNである第〔1〕 項~第〔3〕 項のいずれかに記載の化合物、
- 〔17〕Arが置換基を有していてもよい単環式芳香族基である第〔1〕項~第20 〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
 - 〔18〕Arが置換基を有していてもよい縮合芳香族基である第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物、
 - 〔19〕Arが、ハロゲン原子、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいフェニルである第〔17〕項記載の化合物
 - 〔20〕Arが、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいインドールー2-イルである第〔18〕項記載の化

合物、

〔21〕Arが、インデン-2-イル、イソキノリルまたは2-オキソ-2,3 -ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イルである第〔18〕項記載の 化合物、

5 [22] 式

または

15

$$\begin{array}{c|c}
X^{1} & & \\
N & \\
N$$

[式中、X¹は水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよ 10 いアミノを示し;

 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し;

 R^{10} は C_{1-6} アルキルを示し;

 R^{11} はハロゲン原子を示す。] で表される第〔2〕項記載の化合物、

 $[2\ 3]\ X^1$ が塩素原子、 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ が C_{1-3} アルキル、 R^{10} が C_{1-3} アルキル、 R^{11} がハロゲン原子である第 $[2\ 2]$ 項記載の化合物、

[24] N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド (実施例 51)、

20

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド(実施例118)、N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-フルオロペンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例129)、

4-(4-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3 R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 130)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 142)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例145)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-

フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 148)、N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 150)、

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3
25 - [(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1
-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド(実施例31)、

2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R) -6- クロロ-3- [ジメチルアミノ]メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリ

ニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセトアミド (実施例33)、またはその塩、

〔25〕第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物のプロドラッグ、

[26] 式

5

10

15

[式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。] で表される化合物または その塩と、式

[式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。] で表される化合物または その塩とを反応させることを特徴とする第〔1〕項記載の化合物またはその塩 の製造法、

[27] 式

$$\begin{array}{c|c} X & X' & \\ \hline & N & R^1 \\ \hline & N & R^2 \\ \hline & N & N \\ \hline & N$$

[式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。]で表される化合物またはその塩と、式 L^1-Q-Ar [式中、 L^1 は脱離基を、他の記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。]で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする式

[式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩の製造法、

- 〔28〕第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物もしくはその塩ま たはそのプロドラッグを含有してなる医薬組成物、
 - [29] ソマトスタチン受容体結合阻害剤である第〔28〕項記載の組成物、
 - 〔30〕ソマトスタチンサブタイプ2受容体結合阻害剤である第〔29〕項記載の組成物、
 - [31] ソマトスタチン受容体作動薬である第〔28〕項記載の組成物、
- 10 〔32〕ソマトスタチンサブタイプ2受容体作動薬である第〔31〕項記載の 組成物、
 - 〔33〕糖尿病または糖尿病性腎症の予防・治療剤である第〔28〕項記載の 組成物、
- [34] 先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性(非機能性)下垂体腫瘍、異 所性ACTH(アドレノコルチコトロピン)産生腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP 産生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生腫瘍、インスリノーマ、カルチノイドなどの腫瘍の予防・治療剤である第[28]項記載の組成物、
 - 〔35〕神経内分泌腫瘍に起因する下痢またはAIDSに起因する下痢などの 予防・治療剤である第〔28〕項記載の組成物、
- 20 〔36〕哺乳動物に対して、第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグを有効量投与することを特徴とするソマトスタチン受容体結合阻害方法、
 - 〔37〕ソマトスタチン受容体結合阻害剤を製造するための第〔1〕項~第〔3〕項のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグの使

20

用、および

[38]式

$$\begin{array}{c|c} X & X' & \\ \hline & N & R^1 \\ \hline & N & R^2 \\ \hline & N & N & R^2 \\ \hline & N & N & N & N \\ \hline & N & N &$$

[式中、各記号は第〔1〕項記載と同意義を示す。] で表される化合物または その塩に関する。

発明を実施するための最良の形態

上記式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示す。

XおよびX'が、同一または異なって水素原子、フッ素原子または塩素原子を示し、XおよびX'の少なくとも一方がフッ素原子または塩素原子を示す場合が好ましい。なかでも、Xがフッ素原子または塩素原子であり、X'が水素原子である場合が好ましい。

15 XおよびX'で示される「置換基を有していてもよいPミノ」における「置換基」としては、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ホルミル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルなどが挙げられる。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、後述の R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素 複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「 C_{1-6} アルコキシーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル

」としては、後述の \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^2 で示される「置換基を有していてもよい \mathbb{C}_{1-} \mathbb{C}_{1-} \mathbb{C}_{1-} で示される「置換基」として例示したものが用いられる。

上記式中、 R^1 および R^2 で示される「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、sec - ブチル、tert - ブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。なかでもメチル、エチル、プロピルなどが好ましい。

該「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として は、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、C1-3ア ルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、 10 シアノ、ハロゲン化されていてもよいC3-6シクロアルキル、ハロゲン化され ていてもよいC₁₋₆アルコキシ、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチ オ、ヒドロキシ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エ チルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジー C₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミ 15 ノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、ホルミル、カルボキシ、カル バモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい С1-6 アルキルー カルボニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキ シカルボニル、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、モノ -C₁₋₆アルキル-カルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイ 20 ルなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジ エチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていて もよいC₁₋₆アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていても よいC₁₋₆アルキルーカルボキサミド、C₁₋₆アルコキシーカルボキサミド(例 、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサ 25 ミド、ブトキシカルボキサミドなど)、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(例、 メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)、C₁₋₆アルキル-カ ルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、C₁₋₆アルコキ シーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオ

15

20

キシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノー C₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、置換基を有していてもよい芳香族基などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」としては、例えば、1 ないし5 個、好ましくは1 ないし3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{3-6} シクロアルキル(例、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシルなど)などが挙げられる。具体例としては、シクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペンチル、シクロペンチル、4、4-ジクロロシクロヘキシル、2, 2, 3, 3-テトラフルオロシクロペンチル、4-クロロシクロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ、ペンチルオキシなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、メトキシ、ジフルオロメトキシ、トリフルオロメトキシ、エトキシ、2,2,2ートリフルオロエトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、4,4,4ートリフルオロブトキシ、イソプトキシ、secーブトキシ、ペンチルオキシ、ヘキシルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C₁₋₆ アルキルチオ」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、25 臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C₁₋₆ アルキルチオ(例、メチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、secーブチルチオ、tertーブチルチオなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばメチルチオ、ジフルオロメチルチオ、トリフルオロメチルチオ、エチルチオ、プロピルチオ、イソプロピルチオ、ブチルチオ、4,4,4-トリフルオロブチルチオ、ペン

チルチオ、ヘキシルチオなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロパノイル、プタノイル、ペンタノイル、ヘキサノイルなど)などが挙げられる。具体例としては、例えば、アセチル、モノクロロアセチル、トリフルオロアセチル、トリクロロアセチル、プロパノイル、ブタノイル、ベンタノイル、ヘキサノイルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、 例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、 塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル(例、 メチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルス ルホニル、ブチルスルホニル、sec - ブチルスルホニル、tert - ブチルスルホニル、ジフル オロメチルスルホニル、トリフルオロメチルスルホニル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、イソプロピルスルホニル、ブチルスルホニル、4、4、4 - トリフルオロプチルスルホニル、ペンチルスルホニル、ヘキシルスルホニルなど が挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド(例、アセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなど)などが挙げられる。具体例としては、例えばアセトアミド、トリフルオロアセトアミド、プロパンアミド、ブタンアミドなどが挙げられる。

25 前記「置換基を有していてもよい芳香族基」としては、後述の Ar として例示 したものが用いられる。

R¹ と R² とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい 含窒素複素環」における「含窒素複素環」としては、例えば、炭素原子以外に 少なくとも 1 個の窒素原子を含み、窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選

15

20

25

ばれる 1 ないし 3 個のヘテロ原子をさらに含んでいてもよい 3 ないし 8 員含窒素複素環が挙げられる。具体例としては、例えば、アジリジン、アゼチジン、モルホリン、チオモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジン、ヘキサメチレンイミン、ヘプタメチレンイミン、ヘキサヒドロピリミジン、1,4ージアゼパン、およびこれらの不飽和環状アミン(例、1,2,5,6ーテトラヒドロピリジンなど)などが挙げられる。なかでもモルホリン、ピペリジン、ピペラジン、ピロリジンなどが好ましく、特に5または6員の環状アミノ基(例、ピロリジン、ピペリジン)が好ましい。

該「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」としては、例えば、オキソ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル、置換基を有していてもよい C_{6-14} ないし C_{6-14} の数は、例えば C_{6-14} ないし C_{6-14} となどが挙げられる。置換基の数は、例えば C_{6-14} ないし C_{6-14} とないである。また、置換基数が C_{6-14} と個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)を有していてもよい C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなど)が挙げられる。具体例としては、メチル、クロロメチル、ジフルオロメチル、トリクロロメチル、トリフルオロメチル、エチル、2ーブロモエチル、2, 2, 2-トリフルオロエチル、ペンタフルオロエチル、プロピル、3, 3, 3-トリフルオロプロピル、イソプロピル、ブチル、4, 4, 4-トリフルオロブチル、イソプチル、secーブチル、tertープチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、5, 5, 5-トリフルオロペンチル、ヘキシル、6, 6, 6-トリフルオロヘキシルなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキルーカルボニル」、「ハロ

ゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリール」における「C₆₋₁₄アリール」 としては、例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナフチル、2ーインデニル、2 ーアンスリルなどが挙げられる。なかでも、フェニルなどが好ましい。

「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」における「 C_{7-19} アラルキル」としては、例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、1ーナフチルメチル、2ーナフチルメチル、2・ジフェニルエチル、3ーフェニルプロピル、4ーフェニルブチル、5ーフェニルペンチルなどが挙げられる。なかでもベンジルなどが好ましい。

「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニル」における「 C_{6-14} アリールーカルボニル」としては、例えば、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-ナフトイルなどが挙げられる。

「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」における「5 な 15 いし 10 員芳香族複素環基」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄 原子および酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個の ヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)芳香族複素環基が挙げ られる。具体的には、例えば、2-または3-チエニル;2-,3-または4-ピリ ジル:2-または3-フリル:2-,4-または5-チアゾリル:2-,4-または5 20 ーオキサゾリル;1-,3-または4-ピラゾリル;2-ピラジニル;2-,4-また は 5ーピリミジニル : 1ー, 2ーまたは 3ーピロリル : 1ー, 2ーまたは 4ーイミダゾ リル;3-または4-ピリダジニル;3-イソチアゾリル;3-イソオキサゾリル : 1, 2, 4-オキサジアゾールー5-イル : 1, 2, 4-オキサジアゾールー3-イル : 2 -1.3-1.4-1.5- または 8- キノリル 1.1-1.3-1.4-1.5-1.6-1.7- または 8- イソ 25 キノリル;1-,2-,3-,4-,5-,6-または7-インドリル;1-,2-,4-また は5-イソインドリル;1-,5-まは6-フタラジニル;2-,3-または5-キノ キサリニル; 2-, 3-, 4-, 5-または6-ベンゾフラニル; 2-, 4-, 5-または6 ーベンゾチアゾリル:1-.2-.4-.5-または6-ベンズイミダゾリルなどが挙 げられる。

前記「置換基を有していてもよいC6-14アリール」、「置換基を有していて もよい C_{7-19} アラルキル」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカ ルボニル」および「置換基を有していてもよい 5 ないし 10 員芳香族複素環基」 における「置換基」としては、例えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素 、ヨウ素など)、C1-3アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレン ジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル 、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていて もよいC₁₋₆アルコキシ、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルチオ、ヒ ドロキシ、アミノ、モノーC₁₋₆アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルア 10 = 1 =アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジ プチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、ホルミル、カルボキシ、カルバモイ ル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルーカルボ ニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカル 15 ボニル、プロポキシカルボニル、tert - ブトキシカルボニルなど)、モノーC₁ -₆アルキル-カルバモイル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチル カルバモイル、エチルメチルカルバモイルなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_1 20 $_{-6}$ アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド(例、メトキ シカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブ トキシカルボキサミドなど)、C₁₋₆アルキルスルホニルアミノ(例、メチルス ルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)、C₁₋₆アルキルーカルボニル オキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、C₁₋₆アルコキシーカル 25 ボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プ ロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノーC1-6ア ルキル-カルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモ イルオキシなど)、ジーC₁₋₆アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカ

ルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)などが挙げられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル」としては、前記「 置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示した ものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

 R^1 および R^2 は、好ましくは、 C_{1-6} アルキル; さらに好ましくは、メチル、15 エチル、プロピル; 特に好ましくはメチルである。

上記式中、YおよびQで示される「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」とは、主鎖の原子が1ないし6個連なっている間隔を意味する。ここで、「主鎖の原子数」は、主鎖の原子が最小となるように数えるものとする。

「主鎖の原子数 1 ないし6 のスペーサー」としては、例えば-0-、-S-、0 -C0-、-S0-、-S02-、-NR8- (R8 は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル)およびハロゲン化されていてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる 1 ないし 3 個からなる 2 価基などが挙げられる。

25 ここで、「ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキル」としては、前記「 置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示した ものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」としては、それぞれ前記「置換

10

20

25

基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい 2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」における「2 価の C_{1-6} 非環式炭化水素基」としては、例えば、1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)をそれぞれ有していてもよい

- (1) C $_{1-6}$ アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-CF_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_3-$ 、 $-(CH_2)_4-$ 、 $-(CH_2)_5-$ 、 $-(CH_2)_6-$ 、 $-CH(CH_3)-$ 、 $-C(CH_3)_2-$ 、 $-CH(CF_3)$ -、 $-CH(CH_3)$ CH_2- 、 $-C(CH_3)_2$ CH_2- 、 $-(CH(CH_3))_2-$ 、 $-(CF_2)_2-$ 、 $-(CH_2)_2$ $C(CH_3)_2-$ 、 $-(CH_2)_3$ $C(CH_3)_2-$ など);
- (3) C_{2-6} アルキニレン、(例えば、 $-C \equiv C$ 、 $-CH_2 C \equiv C$ 、 $-CH_2 C \equiv C$ $-CH_2 C \equiv C$ などが挙げられる。

該「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」の好適な例としては、

- (1) 1 ないし 3 個のハロゲン原子を有していてもよい C_{1-6} アルキレン(例えば、 $-CH_2-、-CF_2-、-(CH_2)_2-、-(CH_2)_3-、-(CH_2)_4-、-(CH_2)_5-、-(CH_2)_6$ $-、-CHCH_3-、-C(CH_3)_2-、-CH(CF_3)-、-CH(CH_3)_2-、-C(CH_3)_2-CH_2$ $-、-(CH(CH_3))_2-、-(CF_2)_2-、-(CH_2)_2$ $C(CH_3)_2-、-(CH_2)_3$ $C(CH_3)_2-\ldots$ $C(CH_3)_2-\ldots$
- (3) 1 ないし 3 個のハロゲン原子を有していてもよい C_{2-6} アルキニレン、(例えば、 $-C \equiv C -$ 、 $-CH_2 C \equiv C -$ 、 $-CH_2 C \equiv C CH_2 CH_2 \alpha$ ど);
- (4) $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}-$, $-(CH_2)_{w1}S(CH_2)_{w2}-$, $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$, $-(CH_2)_{w1}SO(CH_2)_{w2}-$,

$$-(CH2)_{w1}SO2(CH2)_{w2}-, -(CH2)_{w1}NR8(CH2)_{w2}-;$$

- (5) $-(CH_2)_{w3}CONR^8(CH_2)_{w4} . -(CH_2)_{w3}NR^8CO(CH_2)_{w4} .$ $-(CH_2)_{w3}SO_2NR^8(CH_2)_{w4} - . -(CH_2)_{w3}NR^8SO_2(CH_2)_{w4} - .$ $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4} - ;$
- $_{5}$ (6) $-(CH_{2})_{w5}NR^{8}CONR^{8b}(CH_{2})_{w6}-$;

 $(R^8$ は前記と同意義を; R^{8b} は R^8 と同意義を; w_1 および w_2 は 0 ないし 5 の整数を、かつ w_1+w_2 が 0 ないし 5 を; w_3 および w_4 は 0 ないし 4 の整数を、かつ w_3+w_4 が 0 ないし 4 を; w_5 および w_6 は 0 ないし 3 の整数を、かつ w_5+w_6 が 0 ないし 3 を示す)などが挙げられる。

10 Yで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、好ましくは C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)、 $-(CH_2)_{w1}$ 0(CH_2) $_{w2}-$ (記号は前記と同意義)などであり、さらに好ましくは C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)などである。

Qで示される「主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサー」は、好ましくは C_{1-1} 2 アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}NR^8CO(CH_2)_{w4}-$ 、 $-(CH_2)_{w1}SO_2(CH_2)_{w2}-$ (記号は前記と同意義); さらに好ましくは $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}-$ 、 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}-$ (記号は前記と同意義)などである。

Yは、好ましくは結合手、 C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ 20 など)、 $-CH_20-$ などであり、さらに好ましくは結合手または C_{1-2} アルキレン (例えば、 $-CH_2-$ 、 $-(CH_2)_2-$ など)などである。

Qは、好ましくは結合手、 C_{1-2} アルキレン(例えば、 $-CH_2$ -、 $-(CH_2)_2$ -、=CH-など)、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}$ -、 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}$ -、 $-(CH_2)_{w3}NR^8CO(CH_2)_{w4}$ -、 $-(CH_2)_{w1}SO_2(CH_2)_{w2}$ -、 $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}$ - (記号は前記と同意義); さらに好ましくは結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}$ -、 $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}$ -、 $-(CH_2)_{w1}O(CH_2)_{w2}$ - (記号は前記と同意義)などであり、なかでも=CH-、 $-CH_2$ -、-O-、-S-、-CO-、 $-SO_2$ -、-CO- $-CH_2$ -NH-CO-、 $-CH_2$ -が好ましく、とりわけ-CO-が好ましい。

上記式中、・・・は、単結合または二重結合を示すが、とりわけ単結合が好

ましい。

上記式中、 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、C (R 9) (R 9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはN を、隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が二重結合であるとき、C を示す。

 R^9 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^1 および R^2 で示される「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」において例示したものが用いられる。

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合であるとき、好ましくは 同一または異なって C Hまたは N を示す。なかでも、 T^1 が = C H = T^2 が = N = T^3 である場合が好ましい。

また、 T^1 がNであり、 T^2 がCHである場合、 T^1 および T^2 がともにNである場合も好ましい。

上記式中、Ar で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」における「 芳香族基」としては、例えば、単環式芳香族基、縮合芳香族基、環集合芳香族 基などが挙げられる。

該単環式芳香族基としては、単環式芳香環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基が挙げられる。該「単環式芳香環」としては、例えばベンゼン環、5または6員芳香族複素環が挙げられる。

20 「5 または 6 員芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子 1 個以上(例えば、1~3 個)を含む 5 または 6 員芳香族複素環などが挙げられる。具体的には、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1, 2, 4-オキサジアゾール、1, 3, 4-オキサジアゾール、1, 2, 4-チアジアゾール、1, 3, 4-チアジアゾール、フラザンなどが挙げられる。

「単環式芳香族基」の具体例としては、フェニル、2-または3-チエニル、2-または3-フリル、2-, 3-または4-ピリジル、2-, 4-または5-チアゾリル、2-, 4-または5-オキサゾリル、3-または4-ピラゾリル、2-ピラジ

ニル、2-、4-または5-ピリミジニル、1-, 2-または3-ピロリル、1-, 2--または4-イミダゾリル、3-または4-ピリダジニル、3-イソチアゾリル、 3-イソオキサゾリル、1, 2, 4-オキサジアゾール-5-イル、1, 2, 4-オキサジ アゾールー3ーイルなどが挙げられる。

「縮合芳香族基」としては、縮合多環式(好ましくは2ないし4環式、好まし くは2または3環式)芳香環から任意の1個の水素原子を除いてできる1価基を 示す。該「縮合多環式芳香環」としては、縮合多環式芳香族炭化水素、縮合多 環式芳香族複素環などが挙げられる。

該「縮合多環式芳香族炭化水素」としては、例えば、炭素数9ないし14個の 縮合多環式(2または3環式)芳香族炭化水素(例、ナフタレン、インデン、フル 10 オレン、アントラセンなど)などが挙げられる。

該「縮合多環式芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子 、硫黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子を1個以上(例えば、1~4 個)を含む9ないし14員、好ましくは9または10員の縮合多環式芳香族複素環 などが挙げられる。該「縮合多環式芳香族複素環」の具体例としては、ベンゾ 15 フラン、ベンゾチオフェン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾール、ベン ゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b]チオフェン、イソキノ リン、キノリン、インドール、キノキサリン、フェナントリジン、フェノチア ジン、フェノキサジン、フタラジン、ナフチリジン、キナゾリン、シンノリン 、カルバゾール、β-カルボリン、アクリジン、フェナジン、フタルイミド**な** どが挙げられる。

「縮合芳香族基」の具体例としては、1-ナフチル;2-ナフチル;インデン -, 4-, 5-, 6-, 7-または8-イソキノリル;1-, 2-, 3-, 4-, 5-, 6-または 7-インドリル;1-,2-,4-または5-イソインドリル;1-,5-まは6-フタ ラジニル;2-,3-または5-キノキサリニル;2-,3-,4-,5-または6-ベン ゾチエニル; 2-, 3-, 4-, 5-または 6-ベンゾフラニル; 2-, 4-, 5-または 6 $- \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle \rangle = - \langle \langle V \rangle \rangle + \langle \langle V \rangle$ キソー2.3-ジヒドロー1H-ベンズイミダゾールー1-イルなどが挙げられる

10

「環集合芳香族基」は、2個以上(好ましくは2または3個)の芳香環が単結合で直結していて、環を直結している結合の数が環系の数より1個少ない芳香環集合体から任意の水素原子1個を除いた基を意味する。

該芳香環集合体としては、例えば、炭素数6ないし14の単環式または縮合 多環式芳香族炭化水素(例、ベンゼン環、ナフタレン環など)および5ないし 10員(好ましくは5または6員)芳香族複素環から選ばれる2または3個(好ま しくは2個)で形成される芳香環集合体などが挙げられる。

芳香環集合体の好ましい例としては、例えばベンゼン、ナフタレン、ピリジン、ピリミジン、チオフェン、フラン、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、1, 2, 4ーオキサジアゾール、1, 3, 4ーオキサジアゾール、1, 2, 4ーチアジアゾール、1, 3, 4ーチアジアゾール、インドール、ベンゾチオフェン、ベンズオキサゾール、ベンゾチアゾールおよびベンゾフランから選ばれる2または3個の芳香環からなる芳香環集合体が挙げられる。

「環集合芳香族基」の具体例としては、2-.3-または4-ビフェニリル;3 15 - (1-ナフチル) - 1. 2. 4-オキサジアゾール-5-イル:3-(2-ナフチル) -ジアゾールー5-イル:3-フェニルー1.2.4-オキサジアゾールー5-イル:3 -(2-ベンズオキサゾリル)-1.2.4-オキサジアゾール-5-イル:3-(3-イ)ンドリル) -1. 2.4-オキサジアゾール-5-イル:3-(2-インドリル) -1.2.4 20 ーオキサジアゾールー5ーイル;4ーフェニルチアゾールー2ーイル;4ー(2ーベ ンゾフラニル)チアゾールー2ーイル;4ーフェニルー1,3ーオキサゾールー5ーイ ル:5-フェニル-イソチアゾール-4-イル:5-フェニルオキサゾール-2-イル:4-(2-チエニル)フェニル:4-(3-チエニル)フェニル:3-(3-ピリジ ル)フェニル:4-(3-ピリジル)フェニル:6-フェニル-3-ピリジル:5-フ 25 x=1,3,4-7+サジアゾール-2-1/2,4-(2-1)フェニル;4-(2-1)フェニル;4-1/2,4-1/- (2-ベンゾフラニル)フェニル;4,4'-テルフェニルなどが挙げられる。

前記した「芳香族基」のなかでも、「単環式芳香族基」および「縮合芳香族基」が好ましい。

該「単環式芳香族基」は、好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、 2-、3-または4-ピリジルである。

該「縮合芳香族基」は、好ましくは縮合多環式芳香族複素環基、さらに好ま しくは2-ベンゾチエニル、2-ベンゾフラニル、インドール-2-イル、イ ンドール-3-イルである。

Ar で示される「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」と しては、例えばオキソ、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など) 、C₁₋₃アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど) 、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、 C_{6-14} アリ ールオキシー C_{1-6} アルキル(例、フェノキシメチルなど)、 C_{1-6} アルキルーC10 6-14アリールーC2-6アルケニル(例、メチルフェニルエテニルなど)、ハロゲ ン化されていてもよいC3-6シクロアルキル、置換基を有していてもよいC7-1 。アラルキル、ハロゲン化されていてもよいC,--アルコキシ、ハロゲン化され ていてもよいC₁₋₆アルキルチオ、ヒドロキシ、置換基を有していてもよいC₆ -14アリールオキシ、置換基を有していてもよいC7-19アラルキルオキシ、ア 15 ${\it E}$ ${\it I}$ ${\it E}$ ${\it I}$ ${\it$ ルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチルアミノなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミ ノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルアミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ 、エチルメチルアミノなど)、置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状 アミノ、アシル、アシルアミノ、アシルオキシなどが挙げられる。 20

Ar で示される「芳香族基」は、上記置換基を、芳香族基の置換可能な位置に 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個有していてもよい。また、置換基数が 2 個以上である場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキル」としては、前記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」におけ

10

15

20

25

る「置換基」として例示したものが用いられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」における「 C_{6-14} アリールオキシ」としては、例えば、フェニルオキシ、1ーナフチルオキシ、2ーナフチルオキシなどが挙げられる。

前記「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」における「 C_{7-19} アラルキルオキシ」としては、例えば、ベンジルオキシ、フェネチルオキシ、ジフェニルメチルオキシ、トリフェニルメチルオキシ、1-ナフチルメチルオキシ、2-ナフチルメチルオキシ、2, 2-ジフェニルエチルオキシ、3-フェニルプロピルオキシ、4-フェニルブチルオキシ、5-フェニルペンチルオキシなどが挙げられる。

これら「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{7-19} アラルキルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。また、置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「5ないし7員飽和環状アミノ」としては、例えば、モルホリノ、チオモルホリノ、ピペラジン-1-イル、ピペリジノ、ピロリジン-1-イルなどが挙げられる。該「5ないし7員飽和環状アミノ」は、ベンゼン環と縮合していてもよい。

該「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい含窒素複素環」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「アシル」としては、例えば、式: $-co-R^3$ 、 $-co-oR^3$ 、 $-co-oR^3R^4$ 、 $-cs-oR^3R^4$ 、 $-so_2-R^3a$ 、 $-so-R^3a$ 、 $-so_2-oR^3R^4$ 〔式中、 R^3 は(i)水素原子、(ii)置換基を有していてもよい炭化水素基、または(iii) 置換基を有していてもよい炭化水素基、

15

または(ii) 置換基を有していてもよい複素環基; R^4 は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し; R^3 と R^4 とは隣接する窒素原子と共に置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成していてもよい〕で表されるアシルなどが挙げられる。

R³ または R^{3a} で示される「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「炭化水素基」としては、例えば、鎖状または環状炭化水素基(例、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、アリール、アラルキルなど)などが挙げられる。このうち、以下のような炭素数 1 ないし 19 個の鎖状または環状炭化水素基などが好ましい。

- a) C_{1-6} アルキル(例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソプチル、sec ブチル、tert ブチル、ペンチル、ヘキシルなど);
- b) C_{2-6} アルケニル (例えば、ビニル、アリル、イソプロペニル、2-プテニル など);
- c) C₂₋₆アルキニル(例えば、エチニル、プロパルギル、2-ブチニルなど);
- . d) C₃₋₆シクロアルキル(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペン 5 チル、シクロヘキシルなど)、該C₃₋₆シクロアルキルは、1 個のペンゼン環と 縮合していてもよい;
 - e) C_{6-14} アリール (例えば、フェニル、1-ナフチル、2-ナフチル、2-インデニ

ル、2-アンスリルなど)、好ましくはフェニル:

20 f) C₇₋₁₉アラルキル(例えば、ベンジル、フェネチル、ジフェニルメチル、ト リフェニルメチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル、2, 2-ジフェニル エチル、3-フェニルプロピル、4-フェニルブチル、5-フェニルペンチルなど)、好ましくはベンジル。

「置換基を有していてもよい炭化水素基」における「置換基」としては、例 25 えば、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-3} アルキレンジオキシ(例、メチレンジオキシ、エチレンジオキシなど)、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ(例、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミノ、イソプロピルアミノ、ブチ

20

25

ルアミノなど)、ジーC₁₋₆アルキルアミノ(例、ジメチルアミノ、ジエチルア ミノ、ジプロピルアミノ、ジブチルアミノ、エチルメチルアミノなど)、置換基 を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ、ホルミル、カルボキシ、カ ルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよいC1-6アルキル -カルボニル、C₁₋₆アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エト キシカルボニル、プロポキシカルボニル、tert‐ブトキシカルボニルなど)、C 6-14アリールーカルポニル(例、ベンゾイル、1ーナフトイル、2ーナフトイル など)、5ないし6員複素環カルボニル(例、ニコチノイル、イソニコチノイ ル、2-テノイル、3-テノイル、2-フロイル、3-フロイル、モルホリノカル ボニル、ピペリジノカルボニル、ピロリジン-1-イルカルボニルなど)、C _{6 -} ₁₄アリールオキシーカルボニル(例、フェニルオキシカルボニル、1-ナフチル オキシカルボニル、2-ナフチルオキシカルボニルなど)、C2-19アラルキル オキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオキシカル ボニル、ジフェニルメチルオキシカルボニル、トリフェニルメチルオキシカル ボニル、1-ナフチルメチルオキシカルボニル、2-ナフチルメチルオキシカル 15 ボニル、2,2-ジフェニルエチルオキシカルボニル、3-フェニルプロピルオキ - シカルボニル、4-フェニルプチルオキシカルボニル、5-フェニルペンチルオ キシカルボニルなど)、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモイル(例、メチルカル バモイル、エチルカルバモイルなど)、ジーC1-6アルキルーカルバモイル(例 、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチルメチルカルバモイル など)、C₆₋₁₄アリールーカルバモイル(例、フェニルカルバモイルなど)、5 ないし6員複素環カルバモイル(例、モルホリノカルバモニル、ピペリジノカ ルバモイル、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジ ルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイルなど) 、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、 C_{6-14} アリールス ルホニル (例、フェニルスルホニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルス ルホニルなど)、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキ ルーカルボキサミド、C₆₋₁₄アリールーカルボキサミド(例、フェニルカルボ キサミド、ナフチルカルボキサミドなど)、C₁₋₆アルコキシーカルボキサミ

25

ド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカル ポキサミド、ブトキシカルボキサミドなど)、C₁₋₆アルキルスルホニルアミ ノ(例、メチルスルホニルアミノル、エチルスルホニルアミノなど)、C₁₋₆ アルキルーカルボニルオキシ(例、アセトキシ、プロパノイルオキシなど)、C₆ -14アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、1ーナフトイルオキ シ、2-ナフトイルオキシなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、 メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニ ルオキシ、プトキシカルボニルオキシなど)、モノーC₁₋₆アルキルーカルバモ イルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど) 10 、ジ-C _{1 – 6}アルキル-カルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ 、ジエチルカルバモイルオキシなど)、 C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ (例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなど)、5 ないし 6 員複素環カルボニルオキシ(例、ニコチノイルオキシなど)、C₆₋₁₄ アリールオキシ(例、フェノキシ、ナフトキシなど)などが挙げられる。置換 基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2 15 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

ここで、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」としては、それぞれ前記「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

「置換基を有していてもよい5ないし7員飽和環状アミノ」としては、前記 「置換基を有していてもよい芳香族基」における「置換基」として例示したも のが用いられる。

 R^3 または R^{3a} で示される「置換基を有していてもよい複素環基」における「複素環基」としては、例えば炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる 1 または 2 種、1 ないし 4 個のヘテロ原子を含む 5 ないし 14 員(単環、2 環または 3 環式)複素環、好ましくは(i) 芳香族複素環、(ii) 5 ないし

25

10 員非芳香族複素環または(iii)7 ないし 10 員複素架橋環から任意の 1 個の水素原子を除いてできる 1 価基などが挙げられる。

ここで、「芳香族複素環」としては、例えば、炭素原子以外に窒素原子、硫 黄原子および酸素原子から選ばれるヘテロ原子 1 個以上(例えば、1 ないし 4 個)を含む5ないし14員、好ましくは5ないし10員の芳香族複素環などが挙げら れる。具体的には、チオフェン、フラン、ピロール、イミダゾール、ピラゾー ル、チアゾール、イソチアゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、ピリジ ン、ピラジン、ピリミジン、ピリダジン、1, 2, 4-オキサジアゾール、1, 3, 4-オキサジアゾール、1.2.4ーチアジアゾール、1.3.4ーチアジアゾール、フラザ ン、ベンゾチオフェン、ベンゾフラン、ベンズイミダゾール、ベンズオキサゾ 10 ール、ベンゾチアゾール、ベンズイソチアゾール、ナフト[2,3-b]チオフェン 、フェノキサチイン、インドール、イソインドール、IH-インダゾール、プリ ン、4H-キノリジン、イソキノリン、キノリン、フタラジン、ナフチリジン、 キノキサリン、キナゾリン、シンノリン、カルバゾール、β-カルボリン、フ ェナントリジン、アクリジン、フェナジンフェノチアジン、フェノキサジン、 15 フタルイミドなどの芳香族複素環、またはこれらの環(好ましくは単環)が1な いし複数個(好ましくは1または2個)の芳香環(例、ベンゼン環等)と縮合して 形成された環などが挙げられる。

「5 ないし 10 員非芳香族複素環」としては、例えば、2-または 3-ピロリン、ピロリジン、2-または 3-イミダゾリン、2-オキサゾリン、オキサゾリジン、2-または 3-ピラゾリン、ピラゾリジン、2-チアゾリン、ピペリジン、ピペラジン、ヘキサメチレンイミン、モルホリン、チオモルホリンなどが挙げられる。

「7 ないし 10 員複素架橋環」としては、例えば、キヌクリジン、7-アザビシクロ[2. 2. 1] ヘプタンなどが挙げられる。

該「複素環基」は、好ましくは、炭素原子以外に窒素原子、硫黄原子および酸素原子から選ばれる1または2種、好ましくは、1ないし4個のヘテロ原子を含む5ないし10員の(単環式または2環式)複素環基である。具体的には、例えば、2-または3-チエニル;2-、3-または4-ピリジル;2-または3-フ

リル;2-.4-または5-チアゾリル;2-.4-または5-オキサゾリル;1-3-または4-ピラゾリル;2-ピラジニル;2-、4-または5-ピリミジニル;1-, 2-または 3-ピロリル ; 1-, 2-または 4-イミダゾリル ; 3-または 4-ピ リダジニル: 3-イソチアゾリル: 3-イソオキサゾリル: 1, 2, 4-オキサジアゾ - ールー5ーイル ; 1, 2, 4ーオキサジアゾールー3ーイル ; 2ー, 3ー, 4ー, 5ーまたは 8 , 4ー, 5ー, 6ーまたは 7ーインドリル ; 1ー, 2ー, 4ーまたは 5ーイソインドリル ; 1 -.5- **t** -. 5-または 6-ペンプフラニル: 2-. 3-. 4-. 5-または 6-ペンプチエニル 10; 2-, 4-, 5- **s** - **k** イミダゾリルなどの芳香族複素環基:例えば、1-.2-または3-ピロリジニル ; 1-, 2-4- または 5- イミダゾリジニル ; 2- または 4- イミダゾリニル ; 2--.3-または4-ピラゾリジニル:ピペリジノ:2-.3-または4-ピペリジル ;1-または2-ピペラジニル;モルホリノ;チオモルホリノなどの非芳香族複 素環基などが挙げられる。 15

該「置換基を有していてもよい複素環基」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよいC₆₋₁₄アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

 R^4 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、例えば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、ヘキシルなどが挙げられる。

 R^3 と R^4 とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい 25 含窒素複素環」としては、前記 R^1 と R^2 とが形成する「置換基を有していても よい含窒素複素環」と同様のものが用いられる。

該「アシル」は、好ましくは、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、ハロ ゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル

15

20

、プロポキシカルボニル、tert-ブトキシカルボニルなど)、置換基を有してい **てもよいCg- 14 アリールーカルボニル(例、ベンゾイル、1-ナフトイル、2-**ナフトイルなど)、置換基を有していてもよいC6-14アリールオキシーカルボ ニル(例、フェノキシカルボニルなど)、置換基を有していてもよいC,-,,,ア ラルキルオキシ-カルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、フェネチルオ キシカルボニルなど)、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カルボ ニル (例、ニコチノイル、イソニコチノイル、2-テノイル、3-テノイル、 2-フロイル、3-フロイル、モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル 、ピロリジン-1-イルカルボニルなど)、モノーC1-6アルキルーカルバモ イル(例、メチルカルバモイル、エチルカルバモイルなど)、ジーC₁₋₆アルキ ルーカルバモイル(例、ジメチルカルバモイル、ジエチルカルバモイル、エチル メチルカルバモイルなど)、置換基を有していてもよいC6-14アリールーカル バモイル(例、フェニルカルバモイル、1-ナフチルカルバモイル、2-ナフ チルカルバモイルなど)、置換基を有していてもよい5ないし6員複素環カル バモイル (例、2-ピリジルカルバモイル、3-ピリジルカルバモイル、4-ピリジルカルバモイル、2-チエニルカルバモイル、3-チエニルカルバモイ ルなど)、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルスルホニル(例、メチ ルスルホニルなど)、置換基を有していてもよいC6-14アリールスルホニル、 スルファモイルなどである。なかでも、ハロゲン化されていてもよいC₁₋₆ア ルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、置換基を有していても よいC6-14アリールーカルボニル、置換基を有していてもよいC6-14アリール スルホニル(例、ベンゼンスルホニル、1-ナフタレンスルホニル、2-ナフ タレンスルホニルなど)などが好ましい。

おける「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。また、置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

前記「アシルアミノ」としては、例えば、前記「アシル」で 1 ないし 2 個置換されたアミノが挙げられ、好ましくは、式: $-NR^5-COR^6$ 、 $-NR^5-COOR^{6a}$ 、 $-NR^5-SO_2R^{6a}$ 、 $-NR^5-CONR^{6a}R^{6b}$ 〔式中、 R^5 は水素原子または C_{1-6} アルキル; R^6 は前記 R^3 と同意義; R^{6a} は前記 R^{3a} と同意義; R^{6b} は R^4 と同意義を示す〕で表されるアシルアミノなどが挙げられる。

10 R^5 で示される「 C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^4 で示される「 C_{1-6} アルキル」と同様のものが挙げられる。

該「アシルアミノ」は、好ましくは、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド(例、アセチルアミノ)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボキサミド(例、フェニルカルボキサミド、大フチルカルボキサミドなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド(例、メトキシカルボキサミド、エトキシカルボキサミド、プロポキシカルボキサミド、ブトキシカルボキサミドなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ(例、メチルスルホニルアミノ、エチルスルホニルアミノなど)などである。

20 なお、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボキサミド」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

25 前記「アシルオキシ」としては、例えば、前記「アシル」 1 個で置換された オキシが挙げられ、好ましくは、式: $-0-COR^7$ 、 $-0-COOR^7$ 、 $-0-CONHR^7$ 〔 式中、 R^7 は前記 R^3 と同意義を示す〕で表されるアシルオキシなどが挙げられる。

該「アシルオキシ」は、好ましくは、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ(例

15

20

25

、アセトキシ、プロパノイルオキシ、イソブタノイルオキシ、ピバロイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ(例、ベンゾイルオキシ、1ーナフトイルオキシ、2ーナフトイルオキシなど)、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ(例、メトキシカルボニルオキシ、トリフルオロメトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシなど)、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、メチルカルバモイルオキシ、エチルカルバモイルオキシなど)、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ(例、ジメチルカルバモイルオキシ、ジエチルカルバモイルオキシなど)、置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ(例、フェニルカルバモイルオキシ、ナフチルカルバモイルオキシなど)、ニコチノイルオキシなどである。

なお、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルボニルオキシ」、「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリールーカルバモイルオキシ」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよい C_{6-14} アリール」における「置換基」として例示したものが用いられる。置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。また、置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

Arで示される「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」における「 C_{3-9} シクロアルキル基」としては、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル、シクロノニルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」における「置換基」としては、例えばオキソ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン原子、 C_{1-3} アルキレンジオキシ、ニトロ、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルチオ、ヒドロキシ、アミノ、モノー C_{1-6} アルキルアミノ、ジー C_{1-6} アルキルアミノ、ホルミル、カルボキシ、カルバモイル、チオカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} ア

25

ルキルーカルボニル、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル、モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル、ホルミルアミノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド、 C_{1-6} アルコキシーカルボキサミド、 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ、ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシなどが挙げられる。

前記「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル」としては、前記 R^1 と R^2 とが隣接する窒素原子と共に形成する「置換基を有していてもよい含窒素複素 環」における「置換基」として例示したものが用いられる。

前記した「ハロゲン原子」、「 C_{1-3} アルキレンジオキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{3-6} シクロアルキル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルアミノ」、「ジー C_{1-6} アルキルアミノ」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル」、「 C_{1-6} アルコキシーカルボニル」、「モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイル」、「ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルバモイル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル」、「ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボキサミド」、「 C_{1-6} アルキルスルホニルアミノ」、「 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ」、「 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ」、「 C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ」、「モノー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ」、「ジー C_{1-6} アルキルーカルバモイルオキシ」としては、前記 \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^2 で示される「置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル」における「置換基」として例示したものが用いられる。

前記した置換基の数は、例えば 1 ないし 5 個、好ましくは 1 ないし 3 個である。置換基数が 2 個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

「置換基を有していてもよい C_{3-9} シクロアルキル基」の好適な例としては、例えば、シクロペンチル、シクロヘキシル、4、4—ジメチルシクロヘキシル、4-オキソシクロヘキシルなどが挙げられる。

15

25

られる。

Ar で示される「置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基」における「3ないし9員飽和複素環基」としては、例えば炭素原子以外に酸素原子、窒素原子および硫黄原子から選ばれるヘテロ原子1個以上(例えば1ないし3個)を含む3ないし9員飽和複素環基などが挙げられる。具体的には、テトラヒドロフラニル、テトラヒドロピラニル、ピロリジニル、ピペリジニル、モルホリニル、チオモルホリニル、テトラヒドロチエニル、テトラヒドロチオピラニルなどが挙げられる。

該「置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基」における「置換基」としては、前記「置換基を有していてもよいC₃₋₉シクロアルキル基」における置換基と同様のものが用いられる。

該置換基の数は、例えば1ないし5個、好ましくは1ないし3個である。置換基数が2個以上の場合、各置換基は同一であっても異なっていてもよい。

「置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基」の好適な例としては、2-または3-テトラヒドロフラニル;2-、3-または4-テトラヒドロピラニル;1-、2-または3-ピロリジニル;1-、2-、3-または4-ピペリジニルなどが挙げられる。

Ar で示される「ハロゲン原子」としては、例えばフッ素、塩素、臭素、ヨウ素などが挙げられる。

20 Ar は、好ましくは「置換基を有していてもよい芳香族基」、さらに好ましくは「置換基を有していてもよい単環式芳香族基」または「置換基を有していてもよい縮合芳香族基」である。

ここで、「置換基を有していてもよい単環式芳香族基」における「単環式芳香 族基」は、好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-, 3-または 4-ピリジルである。

また、「置換基を有していてもよい縮合芳香族基」における「縮合芳香族基」は、好ましくは縮合多環式芳香族複素環基、さらに好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンゾフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イルである。

「置換基を有していてもよい単環式芳香族基」および「置換基を有していて もよい縮合芳香族基」における「置換基」は、好ましくはハロゲン原子、ハロ ゲン化されていてもよいC₁₋₆アルキルおよびハロゲン化されていてもよいC 1-6アルコキシから選ばれる1または2個である。

とりわけ、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2 個有していてもよいフェニルまたはインドールー2 ーイルが好ましい。

本発明の化合物(I)、(I')または(I")の好適な例としては、例えば以下の化合物が挙げられる。

- 1) XまたはX'のいずれか一方がフッ素原子であり、他方が水素原子;
- R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

Yが結合手またはC₁₋₂アルキレン;

Qが結合手、-(CH₂)_{w1}CO(CH₂)_{w2}-または<math>-(CH₂)_{w3}COO(CH₂)_{w4}- (記号は前記と同意義);

- ・・・が単結合;
- 20 T^1 M CH, T^2 M M :

かつ

25

Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ 1 または 2 個有していてもよい単環式芳香族基(好ましくはフェニル、 2 - または 3 - チエニル、 2 - , 3 - または 4 - ピリジル)または縮合芳香族基(好ましくは 2 - ベンゾチエニル、 2 - ベンゾフラニル、インドール- 2 - イル、インドール- 3 - イル)である化合物。

2) Xが塩素原子であり、X'が水素原子:

 R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

 $YMC_{1-2}PN+V$;

Qが結合手、-(CH₂)_{w1}CO(CH₂)_{w2}-または<math>-(CH₂)_{w3}COO(CH₂)_{w4}- (記号は前記と同意義);

・・・が単結合;

5 T¹ MCH, T² MN;

かつ

Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ 1 または2 個有していてもよい単環式芳香族基(好ましくはフェニル、2-ま たは3-チエニル、2-,3-または4-ピリジル)または縮合芳香族基(好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンソフラニル、インドール-2-イル、インドール-3-イル)である化合物。

3) Xが水素原子であり、X'が塩素原子:

 R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

15 Yが結合手または C_{1-2} アルキレン;

Qが結合手、-(CH₂)_{w1}CO(CH₂)_{w2}-または<math>-(CH₂)_{w3}COO(CH₂)_{w4}- (記号は前記と同意義);

・・・が単結合;

 T^1 MCH, T^2 MN:

20 かつ

Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ 1 または 2 個有していてもよい単環式芳香族基(好ましくはフェニル、2 - または 3 - チェニル、2 - ,3 - または 4 - ピリジル)または縮合芳香族基(好ましくは 2 - ベンゾチェニル、2 - ベンソフラニル、インドール - 2 - イル、インドール - 3 - イル)である化合物。

4) Xが塩素原子であり、X'が水素原子:

 R^{1} および R^{2} がそれぞれ C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル); Yが結合手;

Qが結合手、-(CH₂)_{w1}CO(CH₂)_{w2}-または<math>-(CH₂)_{w3}COO(CH₂)_{w4}- (記号は前記と同意義);

・・・が単結合;

 T^1 of CH, T^2 of N:

5 かつ

 $Ar\ \emph{m}\ \emph{m}$

5) Xが塩素原子であり、X'が水素原子:

 R^{1} および R^{2} がそれぞれ C_{1-6} アルキル(好ましくはメチル);

Yが結合手;

15 Qが結合手、 $-(CH_2)_{w1}CO(CH_2)_{w2}$ -または $-(CH_2)_{w3}COO(CH_2)_{w4}$ - (記号は前記と同意義) :

・・・が単結合;

 T^1 MN, T^2 MCH;

かつ

- 20 Ar が、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を、それぞれ1または2個有していてもよい単環式芳香族基(好ましくはフェニル、2-または3-チエニル、2-,3-または4-ピリジル)または縮合芳香族基(好ましくは2-ベンゾチエニル、2-ベンソフラニル、インドール-2-イル、
- 25 インドールー3ーイル) である化合物。
 - 6) 式

または

10

15

$$\begin{array}{c|c}
X^{1} & & \\
& & \\
N & \\
N$$

[式中、X¹は水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよ いアミノを示し:

 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し; R^{10} は C_{1-6} アルキルを示し;

R¹¹はハロゲン原子を示す。] で表される化合物。

ここで、 X^1 で示される置換基を有していてもよいアミノは、前記したXで示される置換基を有していてもよいアミノと同意義である。 $R^{1'}$ 、 $R^{2'}$ および R^{10} で示される C_{1-6} アルキルは、前記した R^1 で示される C_{1-6} アルキルと同意義である。 R^{11} で示されるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子などが用いられる。なかでも、 X^1 としては塩素原子、 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ としては C_{1-3} アルキル(例、メチル、エチルなど、特にメチル)、 R^{10} としては C_{1-3} アルキル(例、メチル、エチルなど、特にメチル)、 R^{11} としてはハロゲン原子(特に、塩素原子)が好ましい。

7) $N-[(1R)-2-[(3R)-6-D \Box \Box -3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-$ テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル) -4-ピペリ

ジンカルボキサミド (実施例 51)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド(実施例118)、

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 129)、

 $4-(4-D \Box \Box \land \cup \lor \lor \lor \land \cup)$ $-N-[(1R)-2-[(3R)-6-D \Box \Box -3-[(\lor \lor \lor \lor \lor \cup)$ -10

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 142)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 145)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 148)、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド(実施例 150)、

3-(1-ペンゾイルー4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3 -[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド(実施例 31)、

2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R) -6-ク

化合物(I)、(I') または(I") の塩としては、例えば、無機塩基との塩、 アンモニウム塩、有機塩基との塩、無機酸との塩、有機酸との塩、塩基性また 5 は酸性アミノ酸との塩などが挙げられる。無機塩基との塩の好適な例としては 、例えば、ナトリウム塩、カリウム塩などのアルカリ金属塩:カルシウム塩、 マグネシウム塩、バリウム塩などのアルカリ土類金属塩;アルミニウム塩など が挙げられる。有機塩基との塩の好適な例としては、例えば、トリメチルアミ ン、トリエチルアミン、ピリジン、ピコリン、エタノールアミン、ジエタノー 10 ルアミン、トリエタノールアミン、ジシクロヘキシルアミン、N. N'ージベ ンジルエチレンジアミンなどとの塩が挙げられる。無機酸との塩の好適な例と しては、例えば、塩酸、臭化水素酸、硝酸、硫酸、リン酸などとの塩が挙げら れる。有機酸との塩の好適な例としては、例えば、ギ酸、酢酸、トリフルオロ 酢酸、フマール酸、シュウ酸、酒石酸、マレイン酸、クエン酸、コハク酸、リ 15 ンゴ酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p-トルエンスルホン酸な どとの塩が挙げられる。塩基性アミノ酸との塩の好適な例としては、例えば、 アルギニン、リジン、オルニチンなどとの塩が挙げられ、酸性アミノ酸との塩 の好適な例としては、例えば、アスパラギン酸、グルタミン酸などとの塩が挙 げられる。 20

このうち、薬学的に許容し得る塩が好ましい。例えば、化合物(I)、(I') または(I') 内に酸性官能基を有する場合にはアルカリ金属塩(例、ナトリウム塩、カリウム塩など)、アルカリ土類金属塩(例、カルシウム塩、マグネシウム塩、バリウム塩など)などの無機塩、アンモニウム塩など、また、本発明の化合物内に塩基性官能基を有する場合には塩酸塩、硫酸塩、リン酸塩、臭化水素酸塩などの無機塩または、酢酸塩、マレイン酸塩、フマル酸塩、コハク酸塩、メタンスルホン酸塩、pートルエンスルホン酸塩、クエン酸塩、酒石酸塩などの有機塩が挙げられる。

化合物(I)、(I')、(I')またはその塩(以下、本発明の化合物と略

記)のプロドラッグは、生体内における生理条件下で酵素や胃酸等による反応 により本発明の化合物に変換する化合物、すなわち酵素的に酸化、還元、加水 分解等を起こして本発明の化合物に変化する化合物、胃酸等により加水分解な どを起こして本発明の化合物に変化する化合物をいう。本発明の化合物のプロ ドラッグとしては、本発明の化合物のアミノ基がアシル化、アルキル化、りん 酸化された化合物(例、本発明の化合物のアミノ基がエイコサノイル化、アラ ニル化、ペンチルアミノカルボニル化、(5-メチル-2-オキソー1,3-ジオキソレン-4-イル)メトキシカルボニル化、テトラヒドロフラニル化、 ピロリジルメチル化、ピバロイルオキシメチル化、tert‐ブチル化された 10 化合物など);本発明の化合物の水酸基がアシル化、アルキル化、りん酸化、 ほう酸化された化合物(例、本発明の化合物の水酸基がアセチル化、パルミト イル化、プロパノイル化、ピバロイル化、サクシニル化、フマリル化、アラニ ル化、ジメチルアミノメチルカルボニル化された化合物など): 本発明の化合 物のカルボキシル基がエステル化、アミド化された化合物(例、本発明の化合 物のカルボキシル基がエチルエステル化、フェニルエステル化、カルボキシメ 15 チルエステル化、ジメチルアミノメチルエステル化、ピバロイルオキシメチル エステル化、エトキシカルポニルオキシエチルエステル化、フタリジルエステ ル化、(5-メチル-2-オキソ-1,3-ジオキソレン-4-イル)メチル エステル化、シクロヘキシルオキシカルポニルエチルエステル化、メチルアミ 20 ド化された化合物など):等が挙げられる。これらの化合物は自体公知の方法 によって本発明の化合物から製造することができる。

また、本発明の化合物のプロドラッグは、広川書店1990年刊「医薬品の開発」第7巻分子設計163頁から198頁に記載されているような、生理的条件で本発明の化合物に変化するものであってもよい。

25 本発明の化合物(I)の製造法について以下に述べる。

化合物(I)は、自体公知の方法、例えば以下のスキームで示される方法あるいはこれに準ずる方法にしたがって製造される。

以下のスキーム中に記載されている化合物は、塩を形成していてもよく、このような塩としては、例えば化合物(I)の塩と同様のものなどが挙げられる

15

本明細書中、「室温」は、通常0ないし30℃を示す。

下記の各反応、例えばアルキル化反応、加水分解反応、アミノ化反応、エステル化反応、アミド化反応、エーテル化反応、酸化反応、還元反応、ウレア化反応などは、自体公知の方法、例えば、オーガニック・ファンクショナル・グループ・プレパレーションズ(Organic Functional Group Preparations)第2版、アカデミックプレス社(ACADEMIC PRESS, INC.)1989年刊;コンプリヘンシブ・オーガニック・トランスフォーメーションズ(Comprehensive Organic Transformations)VCH Publishers Inc.,1989年刊等に記載の方法、あるいはこれに準ずる方法にしたがって行われる。

$$\begin{bmatrix} Z + - \Delta 1 \end{bmatrix}$$

$$X + \begin{pmatrix} R^1 \\ R^2 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} R^1 \\$$

[式中、G¹はアミノ基の保護基(例、9-フルオレニルメトキシカルボニルなど)を、その他の記号は前記と同意義を示す]

G¹で示されるアミノ基の保護基としては、後述のアミノ基の保護基と同様のものが挙げられる。なかでも、9-フルオレニルメトキシカルボニルなどが好ましい。

工程1 アミド化反応

該「アミド化反応」としては、例えば下記のi)脱水縮合剤を用いる方法、 20 ii)カルボキシを一旦その反応性誘導体に変換後、縮合させる方法などが挙げ られる。

20

25

i) 脱水縮合剤を用いる方法

化合物(II)、約1~5当量の化合物(III)、および約1~2当量の脱水縮合剤を、不活性溶媒中、室温下、約10~24時間反応させる。

該「脱水縮合剤」としては、例えば、ジシクロヘキシルカルボジイミド(DCC)、1-エチル-3-(3-ジメチルアミノプロピル)カルボジイミド 塩酸塩(WSC)などが挙げられる。なかでも、WSCが好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、エーテル系溶媒などが挙げられる。これらは二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでも、アセトニトリル、DMF、ジクロロメタン、THFなどが好ましい。

本反応において、必要に応じ、約 $1\sim1$. 5 当量の1-ヒドロキシベンゾトリアゾール(HOB t)および(または)約 $1\sim5$ 当量の塩基を添加してもよい。

該「塩基」としては、1)例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水素化物(例、水素化リチウム、水素化ナトリウム、水素化カリウム、水素化カルシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属のアミド類(例、リチウムアミド、ナトリウムアミド、リチウムジイソプロピルアミド、リチウムジシクロヘキシルアミド、リチウムヘキサメチルジシラジド、ナトリウムヘキサメチルジシラジド、カリウムヘキサメチルジシラジドなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の低級アルコキシド(例、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド、カリウム tertープトキシドなど)などの強塩基;

- 2) 例えば、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の水酸化物(例、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム、水酸化バリウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸塩(例、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸セシウムなど)、アルカリ金属またはアルカリ土類金属の炭酸水素塩(例、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウムなど)などの無機塩基;および
- 3) 例えば、トリエチルアミン、ジイソプロピルエチルアミン、N-メチルモルホリン、ジメチルアミノピリジン、DBU(1,8-ジアザピシクロ〔5.4.0〕ウンデス-7-エン)、DBN(1,5-ジアザピシクロ〔4.3

15

. 0〕 ノン-5-エン)などのアミン類、例えばピリジン、イミダゾール、2 , 6-ルチジンなどの塩基性複素環化合物などの有機塩基などが挙げられる。 なかでも、トリエチルアミン、4-ジメチルアミノピリジンなどが好ましい。 ii) カルボキシの反応性誘導体を用いる方法

化合物(III)の反応性誘導体、約1~5当量(好ましくは1~3当量)の化合物(II)を、不活性溶媒中で反応させる。

「化合物(III)の反応性誘導体」において、反応性誘導体としては、酸ハライド(例、酸クロリド、酸プロミドなど)、混合酸無水物(例、 C_{1-6} アルキルーカルボン酸、 C_{6-10} アリールーカルボン酸または C_{1-6} アルキル炭酸との無水物など)、活性エステル(例、置換基を有していてもよいフェノール、1-1 にいてもよいブール・カーとドロキシベンゾトリアゾールまたはNーヒドロキシスクシンイミドとのエステルなど)が挙げられる。該「置換基を有していてもよいフェノール」における「置換基」としては、ハロゲン原子、ニトロ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルまたはハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシが 1ないし 5 個挙げられる。「置換基を有していてもよいフェノール」の具体例としては、フェノール、ペンタクロロフェノール、ペンタフルオロフェノール、0 ーニトロフェノールなどが挙げられる。反応性誘導体は、好ましくは酸ハライドである。

「不活性溶媒」としては、例えば、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系 20 溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水、エステル系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を 適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもテトラヒドロフラン(THF)、アセトニトリル、ジクロロメタン、クロロホルム、酢酸エチルなどが好ましい。

25 反応温度は、約-20℃~50℃、好ましくは室温である。

反応時間は、約5分間~40時間、好ましくは約1~5時間である。

本反応において、必要に応じ、約 $1\sim10$ 当量、好ましくは約 $1\sim3$ 当量の 塩基を添加してもよい。

該「塩基」としては、前記「脱水縮合剤を用いる方法」において例示したも

のが用いられる。なかでも、水素化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどが好ましい。

本反応において、必要に応じ、約 $0.1\sim1$ 当量、好ましくは約 $0.1\sim0.5$ 当量の相関移動触媒を添加してもよい。

該「相関移動触媒」としては、例えば硫酸水素テトラブチルアンモニウム、 塩化ベンジルトリエチルアンモニウムなど四級アンモニウム塩が挙げられる。 なかでも硫酸水素テトラブチルアンモニウムが好ましい。

工程 2 脱保護反応

10 本反応は、アミノ基の保護基である G^1 の種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

工程3 アミド化反応

前記工程1と同様のアミド化反応により、化合物(IV)と化合物(V)とを 反応させることによって、化合物(I)が製造される。

一般式(I)において T^2 が=N-、 $\cdot\cdot\cdot$ が単結合である化合物は、下記スキーム 2 およびスキーム 3 に示される方法によっても製造される。 [スキーム 2]

[式中、 G^2 はアミノ基の保護基(例、アセチル、トリフルオロアセチルまたはベンジルオキシカルボニルなど)を、 L^1 は脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す]

5 L^1 で示される「脱離基」としては、例えば、(1)ハロゲン原子(例、塩素、臭素、ヨウ素など)、(2)ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ(例、メタンスルホニルオキシ、エタンスルホニルオキシ、トリフルオロメタンスルホニルオキシなど)、(3)置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ、(4)ヒドロキシなどが挙げられる。

is 「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」における 「置換基」としては、例えばハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシなどが $1\sim 3$ 個挙げられる。「置換基を有していてもよい C_{6-10} アリールスルホニルオキシ」の具体例としては、ベンゼンスルホニルオキシ、P-Fルエンスルホニルオキシ、

15 1-ナフタレンスルホニルオキシ、2-ナフタレンスルホニルオキシなどが挙 げられる。

工程4 アミド化反応

25

前記工程1と同様のアミド化反応により、化合物(IV)と化合物(VI)とを 反応させる。

工程 5 脱保護反応

前記工程4で得られるアミド化合物を脱保護反応に付すことにより、化合物 (VII) を製造する。本反応は、アミノ基の保護基である G^2 の種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

例えば、 G^2 がトリフルオロアセチルである場合、前記工程4で得られるアミド化合物を、 $1\sim20$ 当量(好ましくは $1\sim5$ 当量)の塩基と不活性溶媒中で反応させる。

10 該「塩基」としては、前記工程1において例示したものが用いられる。塩基は、好ましくは、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウムなど、さらに好ましくは炭酸カリウムである。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアルコール系溶媒(例、メタノール、エタノールなど)、水、またはこれらの混合溶媒が好ましい。

例えば、 G^2 がベンジルオキシカルボニルである場合、前記工程 4 で得られるアミド化合物を、接触水素化還元反応に付す。

20 該接触水素化還元反応は、触媒の存在下、不活性溶媒中、1~100気圧(好ましくは1~5気圧)の水素圧下に行われる。

「触媒」としては、例えば、パラジウム触媒(例、パラジウムー炭素、パラジウムー金属など)、白金触媒(例、酸化白金など)、ニッケル触媒(例、ラネーニッケルなど)などが挙げられる。なかでも、パラジウムー炭素が好ましい。

触媒の使用量は、アミド化合物に対して、通常約0.01~1当量、好ましくは約0.01~0.5当量である。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケ

25

トン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上 を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアルコール系溶媒(例、メタ ノール、エタノールなど)などが好ましい。

反応温度は、室温~100℃、好ましくは室温である。

5 反応時間は、0.1~24時間、好ましくは0.1~5時間である。

なお、化合物 (VII) は化合物 (I) を合成するための新規な合成中間体である。

工程 6 式 -Q-Ar (各記号は前記と同意義を示す)で表される基の導入。

10 化合物(VII)と化合物(VIII)とを反応させることによって、化合物(I a)を製造する。本反応は、アミノ基の保護基である ${\bf G}^2$ の種類により、自体公知の方法にしたがって行われる。

化合物 (VIII) 中のQにおいて、脱離基 L^1 に隣接する官能基がCO、SOまたは SO_2 である場合、本反応は、前記工程1のアミド化反応と同様にして行われる。

また、化合物(VIII)中のQにおいて、脱離基L¹に隣接する官能基が非カルボニル炭素原子である場合、本反応は、アルキル化反応によって行われる。

該アルキル化反応は、例えば化合物(VII)と、約 $1\sim5$ 当量(好ましくは約 $1\sim2$ 当量)の化合物(VIII)とを、塩基の存在下、不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

20 「塩基」としては、前記工程1において例示したものが用いられる。なかで も、炭酸カリウム、水素化ナトリウム、水酸化カリウムなどが好ましい。

「不活性溶媒」としては、例えば、アルコール系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド(DMF)、アセトン、エタノール、ピリジン、水などが好ましい。

反応温度は、-20 \mathbb{C} \sim 100 \mathbb{C} 、好ましくは室温 \sim 80 \mathbb{C} である。 反応時間は、0.5 時間 \sim 1 \mathbb{C} \sim 1 \mathbb{C} \sim 1 \sim

20

前記工程 6 において、化合物(VIII)のかわりに、式:0HC-Q'-Ar (Q' は、主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサーを示す)で表されるアルデヒド化合物を用いてもよい。

Q'で示される「主鎖の原子数1ないし5のスペーサー」としては、前記Qとして例示した「主鎖の原子数1ないし6のスペーサー」から、「主鎖の原子数1のスペーサー」を除去したものが挙げられる。

Q'で示される「主鎖の原子数 1 ないし 5 のスペーサー」としては、例えば $-(CH_2)_{w7}CO(CH_2)_{w8}-$ 、 $-(CH_2)_{w9}COO(CH_2)_{w10}-$

(w7 および w8 は 0 ないし 4 の整数を、かつ w7+w8 が 0 ないし 4 を; w9 および 10 w10 は 0 ないし 3 の整数を、かつ w9+w10 が 0 ないし 3 を示す)などが好ましい。

工程6においてアルデヒド化合物を用いる場合、該アルデヒド化合物と化合物 (VII) とを還元的アルキル化反応に付すことによって、化合物 (Ia) を製造する。本反応は、自体公知の方法にしたがって行われる。

該還元的アルキル化反応は、例えば、化合物(VII)と約1~5当量(好ましくは1~2当量)のアルデヒド化合物とを金属水素化物の存在下、不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

「金属水素化物」としては、例えば、水素化アルミニウム、水素化アルミニウムリチウム、水素化ホウ素ナトリウム、水素化ホウ素リチウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、ボラン錯体(例、ボラン-THF錯塩、カテコールボランなど)、ジブチルアルミニウムヒドリド、およびこれら金属水素化物とルイス酸(例、塩化アルミニウム、四塩化チタン、塩化コバルトなど)またはオキシ塩化リンとの混合物などが挙げられる。好ましい金属水素化物としては、シアノ水素化ホウ素ナトリウム、トリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウムが挙げられる。

反応温度は用いる金属水素化物により異なるが、通常、約-70 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 100 $^{\circ}$ $^{\circ$

反応時間は約0.1時間~48時間である。

不活性溶媒としては、例えば、アルコール系溶媒(好ましくはエタノール)、エーテル系溶媒(好ましくはTHF)、ニトリル系溶媒(好ましくはアセトニトリル)、酢酸などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。

5 [スキーム3]

[式中、記号は前記と同意義を示す]

工程7 ウレア化反応

化合物(VII)をウレア化反応に付すことにより、一般式(I)において T^2 10 が=N-、・・・が単結合でありQが-CONH-である化合物、すなわち化合物(Ib)を製造することができる。

該ウレア化反応は、例えば化合物(VII)と、 $1\sim2$ 当量の化合物(IX)(例、フェニルイソシアネートなど)とを不活性溶媒中で反応させることによって行われる。

15 「不活性溶媒」としては、例えば、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒、芳香族系溶媒、ニトリル系溶媒、アミド系溶媒、ケトン系溶媒、スルホキシド系溶媒、水などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合

して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、N, Nージメチルホルムアミド (DMF)、アセトン、ピリジン、水などが好ましい。

反応温度は、-20 \mathbb{C} \sim 100 \mathbb{C} 、好ましくは室温 \sim 80 \mathbb{C} である。

反応時間は、0.5時間~1日である。

5 本反応は、必要に応じ、塩基の存在下に行ってもよい。該「塩基」としては 、前記工程1において例示したものが用いられる。なかでも、水素化ナトリウ ム、炭酸カリウム、炭酸

、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、トリエチルアミン、ピリジンなどが好ましい。塩基の使用量は、例えば化合物 (VII) に対し、触媒量~2当量である。

工程8 チオウレア化反応

化合物 (VII) をチオウレア化反応に付すことにより、一般式 (I) において T^2 が=N-、・・・が単結合でありQが-CSNH-である化合物、すなわち 化合物 (Ic) を製造することができる。

15 該チオウレア化反応は、例えば化合物 (VII) と、1~2当量の化合物 (X) (例、フェニルイソチオシアネートなど)とを不活性溶媒中で反応させること によって行われる。本反応は、前記ウレア化反応と同様にして行われる。

一般式(I)において、Yが結合手であり、 T^I が=N-である化合物、すなわち化合物(Id)は、スキーム4に記載の方法によっても製造される。

20 「スキーム4]

(iv)
$$\frac{\text{I程9}}{L^2 \text{COL}^3 \quad (XI)}$$
 $\frac{\text{N}}{H}$ $\frac{\text{N}}{H}$ $\frac{\text{R}^3}{\text{N}}$ $\frac{\text{R}^3}{\text{R}^2}$ $\frac{\text{R}^3}{\text{R}^2}$ $\frac{\text{R}^3}{\text{N}}$ $\frac{\text{R}^3}{\text{R}^2}$ $\frac{\text{R}^3}{\text{R}^3}$ $\frac{\text$

「式中、 L^2 および L^3 は脱離基を、その他の記号は前記と同意義を示す]

 L^2 および L^3 で示される脱離基としては、前記 L^1 として例示したものが挙げられる。なかでも、塩素またはスクシンイミドオキシが好ましく、とりわけス

クシンイミドオキシが好ましい。

工程9 ウレア化反応

化合物(IV)と1ないし2当量の化合物(XI)とを、不活性溶媒中、室温で約0.5~5時間反応させた後、1ないし2当量の化合物(XII)を不活性溶媒中、室温で約0.5~24時間反応させる。

「不活性溶媒」としては、例えば、ニトリル系溶媒、エーテル系溶媒、ハロゲン化炭化水素系溶媒などが挙げられる。これらは、二種以上を適宜の割合で混合して用いてもよい。なかでもアセトニトリル、THF、ジクロロメタンなどが好ましい。

10 本反応において、必要に応じ、約1~5当量の塩基(例、N-エチルジイソ プロピルアミンなど)を添加してもよい。

かくして得られた化合物(I)において、分子内の官能基は、自体公知の化学反応を組み合わせることにより目的の官能基に変換することもできる。該化学反応の例としては、酸化反応、還元反応、アルキル化反応、加水分解反応、

15 アミノ化反応、エステル化反応、アリールカップリング反応、脱保護反応など が挙げられる。

前記「アルコール系溶媒」としては、例えば、メタノール、エタノール、イ ソプロパノール、 t e r t ー ブタノールなどが挙げられる。

前記「エーテル系溶媒」としては、例えば、ジエチルエーテル、テトラヒド 20 ロフラン (THF)、1,4-ジオキサン、1,2-ジメトキシエタンなどが 挙げられる。

前記「ハロゲン化炭化水素系溶媒」としては、例えば、ジクロロメタン、クロロホルム、1,2-ジクロロエタン、四塩化炭素などが挙げられる。

前記「芳香族系溶媒」としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン、 25 ピリジンなどが挙げられる。

前記「アミド系溶媒」としては、例えば、N, N-ジメチルホルムアミド (DMF)、N, N-ジメチルアセトアミド、N-メチルピロリドンなどが挙げられる。

前記「ケトン系溶媒」としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトンな

20

25

どが挙げられる。

前記「スルホキシド系溶媒」としては、例えば、ジメチルスルホキシド(D MSO)などが挙げられる。

前記「ニトリル系溶媒」としては、例えば、アセトニトリル、プロピオニト リルなどが挙げられる。

前記「エステル系溶媒」としては、例えば、酢酸エチルなどが挙げられる。 前記の各反応において、原料化合物が置換基としてアミノ、カルボキシ、ヒ ドロキシ、カルボニルを有する場合、これらの基にペプチド化学などで一般的 に用いられるような保護基が導入されていてもよく、反応後に必要に応じて保 護基を除去することにより目的化合物を得ることができる。

アミノの保護基としては、例えば、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、 C_{1-6} アルコキシーカルボニル(例、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、t er t - プトキシカルボニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、 C_{7-14} アラルキルオキシーカルボニル(例、ベンジルオキシカルボニル、0 - フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、0 - フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、0 - フルオレニルメトキシカルボニルなど)、トリチル、フタロイル、0 - フルオレニルメトキシカルボニルなど)、0 - ブチルジメチルフェニルシリル、0 + リメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、0 + ロブチルジメチルシリル、0 + ロブチルジエチルシリルなど)、0 - ロブチルジエチルシリルなど)、0 - アルカニル(例、0 - アリルなど)などが挙げられる。これらの基は、0 - カロボーシのでの基は、0 - カロボーシなど)または二トロなどで置換されていてもよい。

カルボキシの保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t e r t - ブチルなど)、 C_{7-11} アラルキル(例、ベンジルなど)、フェニル、トリチル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、t e r t - ブチルジメチルシリル、t e r t - ブチルジメチルシリル、t e r t - ブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル(例、1 - アリルなど)などが挙げられる。これらの基は、1 ないし3 個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、1 ウ素など)、1 - 6 アルコキシ(例、メ

25

トキシ、エトキシ、プロポキシなど) またはニトロなどで置換されていてもよい。

ヒドロキシの保護基としては、例えば、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、t e r t -ブチルなど)、フェニル、 5 トリチル、 C_{7-10} アラルキル(例、ベンジルなど)、ホルミル、 C_{1-6} アルキルーカルボニル(例、アセチル、プロピオニルなど)、ベンゾイル、 C_{7-10} アラルキルーカルボニル(例、ベンジルカルボニルなど)、2-テトラヒドロピラニル、2-テトラヒドロフラニル、シリル(例、トリメチルシリル、トリエチルシリル、ジメチルフェニルシリル、t e r t -ブチルジエチルシリルなど)、 C_{2-6} アルケニル(例、1-アリルなど)などが挙げられる。これらの基は、1ないし3個のハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、 C_{1-6} アルキル(例、メチル、エチル、プロピルなど)、 C_{1-6} アルコキシ(例、メトキシ、プロポキシなど)または二トロなどで置換されていてもよい。

15 カルボニルの保護基としては、例えば、環状アセタール(例、1, 3-ジオキサンなど)、非環状アセタール(例、 $ジ-C_{1-6}$ アルキルアセタールなど)などが挙げられる。

また、これらの保護基の除去方法は、自体公知の方法、例えば、プロテクティブ グループス イン オーガニック シンセシス (Protective Groups in Organic Synthesis), John Wiley and Sons 刊 (1980) に記載の方法などに準じて行えばよい。例えば、酸、塩基、紫外光、ヒドラジン、フェニルヒドラジン、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウム、テトラブチルアンモニウムフルオリド、酢酸パラジウム、トリアルキルシリルハライド (例、トリメチルシリルヨージド、トリメチルシリルブロミドなど) などを使用する方法、還元法などが用いられる。

化合物(I)は、公知の手段、例えば、溶媒抽出、液性変換、転溶、晶出、 再結晶、クロマトグラフィーなどによって単離精製することができる。また、 化合物(I)の原料化合物またはその塩は、前記と同様の公知の手段などによ って単離精製することができるが、単離することなくそのまま反応混合物とし て次の工程の原料として供されてもよい。

本発明の化合物(I') または(I") は、上記の化合物(I) の製造法と同様の方法で製造することができる。

また、本発明の化合物は、水和物でも非水和物であってもよい。

5 化合物(I)が、光学異性体、立体異性体、位置異性体、回転異性体を含有する場合には、これらも化合物(I)として含有されるとともに、自体公知の合成手法、分離手法によりそれぞれを単品として得ることができる。例えば、化合物(I)に光学異性体が存在する場合には、該化合物から分割された光学異性体も化合物(I)に包含される。

10 光学異性体は自体公知の方法により製造することができる。具体的には、光 学活性な合成中間体を用いる、または、最終物のラセミ体を常法に従って光学 分割することにより光学異性体を得る。

光学分割法としては、自体公知の方法、例えば、分別再結晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法等が用いられる。

15 1)分別再結晶法

20

ラセミ体と光学活性な化合物(例えば、(+) - マンデル酸、(-) - マンデル酸、(+) - 酒石酸、(-) - 酒石酸、(+) - 1 - フェネチルアミン、(-) - 1 - フェネチルアミン、シンコニン、(-) - シンコニジン、ブルシンなど)と塩を形成させ、これを分別再結晶法によって分離し、所望により、中和工程を経てフリーの光学異性体を得る方法。

2) キラルカラム法

ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム(キラルカラム)にかけて分離する方法。例えば液体クロマトグラフィの場合、ENANTIO-OVM (トーソー社製)あるいは、ダイセル社製 CHIRALシリーズなどのキラルカラムに光学異性体の混合物を添加し、水、種々の緩衝液(例、リン酸緩衝液)、有機溶媒(例、エタノール、メタノール、イソプロパノール、アセトニトリル、トリフルオロ酢酸、ジエチルアミンなど)を単独あるいは混合した溶液として展開させることにより、光学異性体を分離する。また、例えばガスクロマトグラフィーの場合、CP-Chirasil-DeX CB(ジーエル

15

サイエンス社製)などのキラルカラムを使用して分離する。

3) ジアステレオマー法

ラセミ体の混合物を光学活性な試薬と化学反応によってジアステレオマーの混合物とし、これを通常の分離手段(例えば、分別再結晶、クロマトグラフィー法等)などを経て単一物質とした後、加水分解反応などの化学的な処理により光学活性な試薬部位を切り離すことにより光学異性体を得る方法。例えば、化合物(I)が分子内にヒドロキシまたは1,2級アミノを有する場合、該化合物と光学活性な有機酸(例えば、MTPA〔αーメトキシーαー(トリフルオロメチル)フェニル酢酸〕、(ー)ーメントキシ酢酸等)などとを縮合反応に付すことにより、それぞれエステル体またはアミド体のジアステレオマーが得られる。一方、化合物(I)がカルボン酸基を有する場合、該化合物と光学活性アミンまたはアルコール試薬とを縮合反応に付すことにより、それぞれアミド体またはエステル体のジアステレオマーが得られる。分離されたジアステレオマーは、酸加水分解あるいは塩基性加水分解反応に付すことにより、元の化合物の光学異性体に変換される。

化合物 (I) は、3-(1) (インドールー3-1) プロパノイル基における 2位または (および) 1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イルの 3位に光学活性中心を有し、該光学活性中心において (R) 体と (S) 体とが存在する。このうち、 (R) 体である化合物 (I') または (I") が好ましい。

20 本発明の化合物は、優れたソマトスタチン受容体結合阻害作用を有する。

ここで、ソマトスタチン受容体結合阻害作用とは、ソマトスタチンとソマトスタチン受容体との結合を阻害する作用をいい、ソマトスタチン受容体作動作用(アゴニスト作用)、ソマトスタチン受容体拮抗作用(アンタゴニスト作用)などを含む。

25 本発明の化合物は、とりわけ、本発明の化合物は、選択的なソマトスタチンサプタイプ2受容体(SSTR2)結合阻害作用、なかでもソマトスタチンサプタイプ2受容体作動作用を有する。

すなわち、本発明の化合物は、ソマトスタチンが関与する様々な細胞内情報 伝達系を介して作用する。該「細胞内情報伝達系」としては、例えばアデニレ

25

ートシクラーゼ、 K^+ チャンネル、 Ca^2 +チャンネル、蛋白質脱リン酸化、ホスホリパーゼC/イノシトール3ーリン酸産生系、MAP+ナーゼ、Na+/H+交換系、ホスホリパーゼA2、NF- κ Bなどの転写因子が関与する細胞内情報伝達系などが挙げられる。また、本発明の化合物は、ソマトスタチンが関与する直接的または間接的な細胞増殖抑制作用またはアポトーシス作用も調節する。

さらに、本発明の化合物は、毒性も低く、哺乳動物(例、ヒト、ウシ、ウマ、イヌ、ネコ、サル、マウス、ラットなど、特にヒト)の各ソマトスタチン受容体に作用する(例えば、拮抗作用あるいは作動作用)ことにより、様々なホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および(または)分泌を亢進あるいは抑制する。

該「ホルモン」としては、例えば、成長ホルモン(GH)、成長ホルモン遊離ホルモン(GHRH)、甲状腺刺激ホルモン(TSH)、プロラクチン、インスリン、グルカゴンなどが挙げられる。該「増殖因子」としては、例えば、インシュリンライクグロースファクターー1(IGF-1)および 血管内皮増殖因子(VEGF)などが挙げられる。該「生理活性物質」としては、例えば、バソアクティブインテスティナルポリベプチド(VIP)、ガストリン、グルカゴン様ベプチドー1、アミリン、サブスタンスーP、CCK(コレシストキニン)、アミラーゼ、インターロイキンー6(IL-6)、インターロイキンー1(IL-1)などのインターロイキン類、TNF-αなどのサイトカイン、カージオトロピンなどが挙げられる。

したがって、本発明の化合物は、安全であり、前記細胞内情報伝達系の異常 (例、過度の亢進または抑制を伴う疾患など)、細胞増殖制御の異常を伴う疾 患、ホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および(または)分泌の異 常を伴う疾患、成長および免疫、胃腸、代謝機能などの亢進などに有用である

例えば、本発明の化合物は、(1)先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性 (非機能性)下垂体腫瘍、異所性ACTH(アドレノコルチコトロビン)産生 腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP産生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生

10

15

20

25

腫瘍、インスリノーマ、カルチノイドなどの腫瘍の治療薬、(2)糖尿病(例 、インスリン依存型(I型)糖尿病、インスリン非依存型(II型)糖尿病な ど)、あるいはこれら糖尿病に関連した種々の疾患、すなわち糖尿病合併症(例、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖尿病性神経障害、ドーン症候群、起立 性低血圧症など)の治療薬、(3)高インスリン血症の改善または食欲の抑制 などによる肥満、過食症などの治療薬、(4)急性膵炎、慢性膵炎、膵臓・腸 フィステル、出血性潰瘍、消化性潰瘍、胃炎、胃酸過多症、逆流性食道炎など の治療薬、(5) ヘリコバクター・ピロリ菌感染に伴う様々な症状の改善剤(例、ガストリン分泌昂進の抑制剤など)、(6)内視鏡胆道膵管造影に伴うア ミラーゼの分泌抑制剤、さらには膵臓外科手術の予後治療薬、(7)小腸の吸 収能低下、分泌昂進または消化管の運動能異常に起因する下痢(例、Shor bowe 1 症候群など)、癌化学療法などの薬物に起因する下痢、先天性 小腸萎縮に起因する下痢、VIP産生腫瘍などの神経内分泌腫瘍に起因する下 痢、AIDSに起因する下痢、骨髄移植などに伴う対宿主移植片反応に起因す る下痢、糖尿病に起因する下痢、腹腔神経叢遮断に起因する下痢、全身性硬化 症に起因する下痢、好酸球増加症に起因する下痢などの治療薬、(8)ダンピ ング症候群、過敏性大腸炎、クローン病、炎症性腸疾患などの治療薬、(9) 腫瘍または癌(例、甲状腺癌、大腸癌、乳癌、前立腺癌、小細胞肺癌、非小細 胞肺癌、膵臓癌、胃癌、胆管癌、肝臓癌、膀胱癌、卵巣癌、メラノーマ、骨肉 腫、軟骨肉腫、悪性褐色細胞腫、神経芽細胞腫、脳腫瘍、胸腺腫、腎臓癌など)、白血病(例、好塩基性白血球の白血病・慢性リンパ性白血病、慢性骨髄性 白血病、ホジキン病、非ホジキン性リンパ腫など)などの治療薬:該治療薬は 、単独または他の制癌剤(例、タモキシフエン、LHRHアゴニスト、LHR Hアンタゴニスト、インターフェロン $-\alpha$ 、 β および γ 、インターロイキン-2など)と併用して用いることができる、(10)肥大性心筋症、動脈硬化症 、心弁膜症、心筋梗塞(特に、経皮経管冠動脈形成術後の心解梗塞)、再血管 形成の予防・治療薬、(11)食道静脈癌出血、肝硬変、末梢血管疾患の治療 薬、(12)免疫系に作用する生理活性物質(例、サブスタンスP、タヒキニ ン、サイトカインなど)の分泌の調節作用に基づき、例えば、全身性または局

10

15

20

25

所性の炎症に伴う疾患(例、多発性動脈炎、リュウマチ性関節炎、乾せん、日 焼け、湿疹、アレルギー(例、喘息、アトピー性皮膚炎、アレルギー性鼻炎な ど)など)の治療薬、(13)神経調節因子の産生・分泌に影響を及ぼすこと から、例えば、痴呆症(例、アルツハイマー病、アルツハイマー型老年期痴呆 、血管性・多発性痴呆など)、精神分裂症、てんかん、うつ病、一般不安障害 、睡眠障害、多発性硬化症などの治療薬、(14)眼疾患(例、緑内障など) などの治療薬、(15)急性バクテリア髄膜炎、急性ウイルス脳炎、成人呼吸 促迫症候群、バクテリア肺炎、重症全身性真菌感染症、結核、脊髄損傷、骨折 、肝不全、肺炎、アルコール性肝炎、A型肝炎、B型肝炎、C型肝炎、AID S感染症、ヒトパピローマウイルス感染症、インフルエンザ感染症、癌転移、 多発性骨髄腫、骨軟化症、骨粗しょう症、骨ベーチェツト症、腎炎、腎不全、 敗血症、敗血症ショック、高カルシウム血症、高コレステロール血症、高グリ セリド血症、高脂血症、全身性エリテマトーサス、一過性脳虚血発作、アルコ ール性肝炎などの予防・治療薬として有用であり、(16)臓器移植、火傷、 創傷、脱毛症などの治癒などにも用いられ、(17)慢性あるいは急性疼痛(例、術後疼痛、炎症性疼痛、歯痛、骨疾患(例、関節炎、リウマチ、骨粗鬆症 など))にともなう疼痛)の抑制・緩和など、鎮痛剤としても有用である。さ らに、(18)化合物(I)に直接または適当なスペーサーを介して放射性物 質(例、123 I、125 I、111 I nなど)を導入し、ソマトスタチン受容体を有 する腫瘍のイメージング、または、(19)化合物 (I) に直接または適当な スペーサーを介して制癌剤を導入し、ソマトスタチン受容体を有する腫瘍のタ

さらに、ソマトスタチンは、例えば、成長ホルモンの分泌に関与しており (特にSSTR2)、本発明の化合物を直接あるいは成長ホルモンの分泌を促進する目的で用いれば、成長ホルモンそれ自体と同一の効果または用途を有しうる。したがって、本発明の化合物は、成長ホルモンや I GF-1 の不足に起因する疾患や症状の予防・治療に用いることができる。

ーゲッテイングに用いることもできる。

該「成長ホルモンやIGF-1の不足に起因する疾患・症状の予防・治療」 としては、インスリン依存性(I型)または非依存性(II型)糖尿病、あるい

15

20

25

はこれら糖尿病に関連した種々の疾患、すなわち糖尿病合併症(例、糖尿病性網膜症、糖尿病性腎症、糖尿病性神経障害、ドーン症候群、起立性低血圧症など)の治療、糖質コルチコイドの異化副作用の防止、骨粗鬆症の予防・治療、免疫系の刺激(リンパ球などの血球の増加促進、抗菌作用や抗ウイルス作用の強化)、火傷、創傷治癒の促進、骨折治療の加速、急性または慢性腎臓疾患の治療、成人あるいは幼児期の成長ホルモン不足に伴う疾患・症状(短身、成長遅延)の治療・改善、肥満症の治療、外科手術後の回復の促進、プラーダーヴィリ症候群およびターナー症候群に関連する成長遅延の改善、子宮内成長遅延および骨格形成異常の治療、末梢神経障害の治療、ヌーナン症候群、精神分裂病、うつ病などの治療、アルツハイマー病やパーキンソン病などの神経変性疾患の治療・予防、肺不全および換気依存症の治療、吸収不良症候群の治療、ガンまたはAIDSなどによる悪液質および蛋白喪失の改善、TPN(合計非経口栄養)の際の患者の体重増加や蛋白質付着の促進、高インスリン血症の治療、排卵誘発の促進、更年期障害の改善、老人の体質改善などが挙げられる。

また家畜などの哺乳動物に対しても、成長の促進、ミルク生産の増加、免疫 系刺激による抗菌・抗ウイルス作用の強化、羊における羊毛成長の刺激などに 有用である。

本発明の化合物は、各種併用用薬剤とともに用いてもよい。

このような併用用薬剤としては、例えば、「糖尿病治療薬」、「糖尿病合併症 治療薬」、「抗肥満薬」、「高血圧治療薬」、「高脂血症治療薬」、「関節炎治 療薬」、「抗不安薬」、「抗うつ薬」、「骨粗鬆症治療薬」などが挙げられる。 これらの併用用薬剤は、2種以上を適宜の割合で組合わせて用いてもよい。

上記「糖尿病治療薬」としては、例えば、インスリン抵抗性改善薬、インスリン分泌促進薬、ビグアナイド剤、インスリン、α一グルコシダーゼ阻害薬、β3アドレナリン受容体作動薬などが挙げられる。

インスリン抵抗性改善薬としては、例えば、ピオグリタゾンまたはその塩(好ましくは塩酸塩)、トログリタゾン、ロシグリタゾンまたはその塩(好ましくはマレイン酸塩)、JTT-501、GI-262570、MCC-555、YM-440、DRF-2593、BM-13-1258、KRP-297、R-1

25

19702、CS-011などが挙げられる。

インスリン分泌促進薬としては、例えば、スルフォニル尿素剤が挙げられる。 該スルフォニル尿素剤の具体例としては、例えば、トルプタミド、クロルプロパ ミド、トラザミド、アセトヘキサミド、 グリクロピラミドおよびそのアンモニ ウム塩、グリベンクラミド、グリクラジド、グリメピリドなどが挙げられる。

上記以外にも、インスリン分泌促進剤としては、例えば、レパグリニド、ナテグリニド、ミチグリニド(KAD-1229)、JTT-608などが挙げられる。

ビグアナイド剤としては、例えば、メトホルミン、ブホルミン、フェンホルミ 10 ンなどが挙げられる。

インスリンとしては、例えば、ウシ、ブタの膵臓から抽出された動物インスリン;ブタの膵臓から抽出されたインスリンから酵素的に合成された半合成ヒトインスリン;大腸菌、イーストを用い遺伝子工学的に合成したヒトインスリンなどが挙げられる。インスリンとしては、0.45から0.9 (w/w)%の亜鉛を含むインスリン亜鉛;塩化亜鉛、硫酸プロタミンおよびインスリンから製造されるプロタミンインスリン亜鉛なども用いられる。さらに、インスリンは、そのフラグメントあるいは誘導体(例、INS-1など)であってもよい。

なお、インスリンには、超速効型、速効型、二相型、中間型、持続型など種々のものが含まれるが、これらは患者の病態により適宜選択できる。

20 α—グルコシダーゼ阻害薬としては、例えば、アカルボース、ボグリボース、 ミグリトール、エミグリテートなどが挙げられる。

β3アドレナリン受容体作動薬としては、例えば、AJ-9677、BMS-196085、SB-226552、AZ40140などが挙げられる。

上記以外にも、「糖尿病治療薬」としては、例えば、エルゴセット、プラムリンタイド、レプチン、BAY-27-9955などが挙げられる。

上記「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルドース還元酵素阻害薬、 グリケーション阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬などが挙げられる。

アルドース還元酵素阻害剤としては、例えば、トルレスタット;エパルレスタット;イミレスタット;ゼナレスタット;SNK-860;ゾポルレスタット;

20

ARI-509:AS-3201などが挙げられる。

グリケーション阻害薬としては、例えば、ピマゲジンなどが挙げられる。

プロテインキナーゼC阻害薬としては、例えば、NGF、LY-333531などが挙げられる。

上記以外にも、「糖尿病合併症治療薬」としては、例えば、アルプロスタジル、塩酸チアプリド、シロスタゾール、塩酸メキシレチン、イコサペント酸エチル、メマンチン(memantine)、ピマゲドリン(pimagedline; ALT-711)などが挙げられる。

上記「抗肥満薬」としては、例えば、リパーゼ阻害薬、食欲抑制薬などが挙げ 10 られる。

リパーゼ阻害薬としては、例えば、オルリスタットなどが挙げられる。

食欲抑制薬としては、例えば、マジンドール、デクスフェンフラミン、フルオ キセチン、シブトラミン、バイアミンなどが挙げられる。

上記以外にも、「抗肥満薬」としては、例えば、リプスタチンなどが挙げられ 15 る。

上記「高血圧治療薬」としては、例えば、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、カルシウム拮抗薬、カリウムチャンネル開口薬、アンジオテンシンII拮抗薬などが挙げられる。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、例えば、カプトプリル、エナラプリル、アラセプリル、(塩酸) デラプリル、リジノプリル、イミダプリル、ベナゼプリル、シラザプリル、テモカプリル、トランドラプリル、(塩酸) マニジピンなどが挙げられる。

カルシウム拮抗薬としては、例えば、ニフェジピン、アムロジピン、エホニジピン、ニカルジピンなどが挙げられる。

25 カリウムチャンネル開口薬としては、例えば、レブクロマカリム、L-27152、 AL 0671、NIP-121などが挙げられる。

アンジオテンシンII拮抗薬としては、例えば、ロサルタン、カンデサルタンシレキシチル、バルサルタン、イルベサルタン、CS-866、E4177などが挙げられる

25

上記「高脂血症治療薬」としては、例えば、HMG-CoA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物などが挙げられる。

HMG-CoA還元酵素阻害薬としては、例えば、プラバスタチン、シンバス タチン、ロバスタチン、アトルバスタチン、フルバスタチン、リパンチル、セリ バスタチン、イタバスタチン、ZD-4522またはそれらの塩(例、ナトリウ ム塩など)などが挙げられる。

フィブラート系化合物としては、例えば、ベザフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、シンフィブラートなどが挙げられる。

上記「関節炎治療薬」としては、例えば、イブプロフェンなどが挙げられる10 。

上記「抗不安薬」としては、例えば、クロルジアゼポキシド、ジアゼパム、 オキサゾラム、メダゼパム、クロキサゾラム、ブロマゼパム、ロラゼパム、ア ルプラゾラム、フルジアゼパムなどが挙げられる。

上記「抗うつ薬」としては、例えば、フルオキセチン、フルボキサミン、イ 15 ミプラミン、パロキセチン、サートラリンなどが挙げられる。

上記「骨粗鬆症治療薬」としては、例えば、ビスホスホネート系薬剤、ビタミンD製剤、カルシトニン製剤、PTH製剤、オステンなどが挙げられる。

上記以外にも、併用用薬剤としては、「他の成長ホルモン分泌を促進するホルモン(例えば、GHRH)、GH、IGF-1」、「サイトカイン類あるいはサイトカイン作用増強剤」などが挙げられる。

本発明の医薬組成物は、自体公知の手段に従って製造することができる。該 医薬組成物は、通常、本発明の化合物と薬理学的に許容される担体とを、自体 公知の製剤化手段にしたがって、混合することによって製造される。

医薬組成物の剤型としては、例えば錠剤(糖衣錠、フィルムコーティング錠を含む)、散剤、顆粒剤、カプセル剤(ソフトカプセルを含む)、液剤、注射剤、坐剤、徐放剤(徐放性マイクロカプセルなど)などが挙げられる。本発明の化合物および本発明の医薬組成物は、経口的または非経口的(例、局所、直腸、静脈投与等)に安全に投与することができる。

本発明の医薬組成物中、本発明の化合物の含有量は、組成物全体の0.1~

15

25

100重量%である。投与量は、投与対象、投与ルート、疾患などにより異なるが、例えば、緑内障治療薬として、成人(約60kg)に対し、経口剤として、1回当たり、有効成分(本発明の化合物)として約 $0.1\sim500$ mg、好ましくは約 $1\sim100$ mg、さらに好ましくは $5\sim100$ mgであり、1日 $1\sim$ 数回に分けて投与することができる。

本発明の医薬組成物の製造に用いられる薬理学的に許容される担体としては、製剤素材として慣用の各種有機あるいは無機担体物質があげられ、例えば、固形製剤における賦形剤、滑沢剤、結合剤、崩壊剤;液状製剤における溶剤、溶解補助剤、懸濁化剤、等張化剤、緩衝剤、無痛化剤などがあげられる。また、必要に応じて、防腐剤、抗酸化剤、着色剤、甘味剤、吸着剤、湿潤剤などの添加物を用いることもできる。

賦形剤としては、例えば、乳糖、白糖、D-マンニトール、デンプン、コーンスターチ、結晶セルロース、軽質無水ケイ酸などが挙げられる。

滑沢剤としては、例えば、ステアリン酸マグネシウム、ステアリン酸カルシウム、タルク、コロイドシリカなどが挙げられる。

結合剤としては、例えば、結晶セルロース、白糖、D-マンニトール、デキストリン、ヒドロキシプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリビニルピロリドン、デンプン、ショ糖、ゼラチン、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロースナトリウムなどが挙げられる。

20 崩壊剤としては、例えば、デンプン、カルボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロースカルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキシメチルスターチナトリウム、Lーヒドロキシプロピルセルロースなどが挙げられる。

溶剤としては、例えば、注射用水、アルコール、プロピレングリコール、マ クロゴール、ゴマ油、トウモロコシ油などが挙げられる。

溶解補助剤としては、例えば、ポリエチレングリコール、プロピレングリコール、D-マンニトール、安息香酸ベンジル、エタノール、トリスアミノメタン、コレステロール、トリエタノールアミン、炭酸ナトリウム、クエン酸ナトリウムなどが挙げられる。

20

懸濁化剤としては、例えば、ステアリルトリエタノールアミン、ラウリル硫酸ナトリウム、ラウリルアミノプロピオン酸、レシチン、塩化ベンザルコニウム、塩化ベンゼトニウム、モノステアリン酸グリセリンなどの界面活性剤;例えば、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、カルボキシメチルセルロースナトリウム、メチルセルロース、ヒドロキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロースなどの親水性高分子などが挙げられる。

等張化剤としては、例えば、プドウ糖、D-ソルビトール、塩化ナトリウム、グリセリン、D-マンニトールなどが挙げられる。

10 緩衝剤としては、例えば、リン酸塩、酢酸塩、炭酸塩、クエン酸塩などの緩 衝液などが挙げられる。

無痛化剤としては、例えば、ベンジルアルコールなどが挙げられる。

防腐剤としては、例えば、パラオキシ安息香酸エステル類、クロロブタノール、ベンジルアルコール、フェネチルアルコール、デヒドロ酢酸、ソルビン酸などが挙げられる。

抗酸化剤としては、例えば、亜硫酸塩、アスコルビン酸などが挙げられる。

本発明は、さらに以下の参考例、実施例、製剤例、実験例によって詳しく説明されるが、これらは本発明を限定するものではなく、また本発明の範囲を逸脱しない範囲で変化させてもよい。

以下の参考例、実施例中の「室温」は0ないし30℃を示し、有機層の乾燥には無水硫酸マグネシウムまたは無水硫酸ナトリウムを用いた。「%」は特記しない限り重量パーセントを意味する。

赤外吸収スペクトルは、フーリエ変換形赤外分光光度計を用い、拡散反射法 25 で測定した。

本文中で用いられているその他の略号は下記の意味を示す。

s : シングレット(singlet)

d : ダブレット (doublet)

dd : ダブルダブレット (double doublet)

dt : ダブルトリプレット (double triplet)

t : トリプレット(triplet)

q : クァルテット (quartet)

m : マルチプレット (multiplet)

5 br : プロード (broad)

J : カップリング定数 (coupling constant)

Hz: ヘルツ (Hertz)

CDCla: 重クロロホルム

DMSO-d₆:重ジメチルスルホキシド

10 THF : テトラヒドロフラン

DMF : N, N-ジメチルホルムアミド

DMSO: ジメチルスルホキシド

WSC: 1-xfy-3-(3-y)fy

イミド 塩酸塩

15 ¹H-NMR : プロトン核磁気共鳴

(通常フリー体をCDC13中で測定した。)

IR : 赤外吸収スペクトル

Me : メチル

Et: エチル

20 HOBt: 1-ヒドロキシー1H-ベンゾトリアゾール

IPE:ジイソプロピルエーテル

実施例

参考例1

25

2-[(2-クロロ-6-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル

2-クロロー6-ニトロベンズアルデヒド(20.23g)、マロン酸ジエチル

(17.63g)の無水酢酸(36ml)溶液に炭酸水素カリウム(16.48g)を加え、110℃で2

時間撹拌した。放冷後、反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を 水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムク ロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン=4/1)で精製し、標題化合 物(34.89g)を得た。

 ^{1}H - NMR δ : 1.00 (3H, t), 1.37 (3H, t), 4.03 (2H, q), 4.36 (2H, q), 7.48 (1H, dt), 5 7. 71 (1H, dd), 8. 00 (1H, s), 8. 04 (1H, dd).

参考例2

2-[(5-フルオロ-2-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル CO,Et

参考例1と同様にして標題化合物を得た。 10

> $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 10 (3H, t), 1. 36 (3H, t), 4. 15 (2H, q), 4. 35 (2H, q), 7. 10 -7.30(2H, m), 8.13(1H, s), 8.28(1H, dd).

参考例3

5-クロロ-2-オキソー1.2.3.4-テトラヒドロ-3-キノリンカルポン酸エ

チル

15

20

2-「(2-クロロ-6-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル (34.89g)のエタノール溶液(200ml)に0℃で水素化ホウ素ナトリウム(2.02g)を 加えた。反応液を0℃で30分間撹拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層 を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さの酢酸溶液(200ml)に鉄(25.7g) を加え、90分間加熱還流した。不溶物をろ別し、ろ液を濃縮した。残さに水を 加え酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、 濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(16.84g)を得た。

融点:174-176℃.

参考例4 25

6-フルオロ-2-オキソー1.2.3.4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸

参考例3と同様にして標題化合物を得た。

融点166-168℃.

5 参考例5

5-クロロ-2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸

5-クロロ-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸エチル(15. 23g)のTHF(180ml)およびメタノール(120ml)の混合溶液に1N水酸化ナ

10 トリウム水溶液(65ml)を0℃で滴下した。反応液を室温で18時間撹拌した。反応液に1N塩酸(70ml)を0℃で滴下した後、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(15.89g)を得た。

融点:179-186℃.

15 参考例6

6-フルオロ-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸 CO_2H

参考例5と同様にして標題化合物を得た。

融点144-147℃.

20 参考例7

5-クロローN, N-ジメチル-2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー3-キノリンカルボキサミド

5-クロロ-2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー3-キノリンカルボン酸 (11.34g)、ジメチルアミン塩酸塩(4.95g)、HOBt (7.83g)、WSC(10.71g)およびトリエチルアミン(17ml)をアセトニトリル(100ml)およびTHF(100ml)の混合液に加えた。反応混合物を室温で18時間撹拌した。反応液に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和重曹水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをIPEで洗浄し、標題化合物(6.601g)を得た。

融点:257-261℃.

参考例8

10 6-フルオローN, N-ジメチル-2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キ ノリンカルボキサミド

参考例7と同様にして標題化合物を得た。

融点289-291℃.(分解)

15 参考例9

5-クロロ-3-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

5-クロローN, N-ジメチル-2-オキソー1, 2, 3, 4-テトラヒドロー3-キノ 1) リンカルボキサミド(5.059g)のTHF懸だく液(180ml)に1Mボラン/THF錯塩(80ml)を加えた。反応液を6時間加熱還流後、放冷した。反応液を氷冷し、水(2ml)および6N塩酸(50ml)を加え、室温で15時間撹拌した後、濃縮した。残さのメタノール溶液(50ml)を24時間加熱環流後、濃縮した。残さに3N水酸化ナトリウム水 溶液を加えて塩基性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン=1/10)で精製し、得られた粗結晶をヘキサンで洗浄して、標題化合物(3.52g)を得た。

5 融点:107-112℃.

参考例10

3-(N, N-ジメチルアミノ)メチル<math>-6-フルオロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

10 参考例9と同様にして標題化合物を得た。

融点104-105℃.

参考例11

 $1-[2-(R)-P \le J-3-(T ンドール-3-T ル)プロパノTル]-5-クロロ-3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン$

15

びDMF (0. 14ml)のTHF (50ml)溶液にオキサリルクロリド (1. 6ml)のTHF (15ml)溶液を0℃で滴下した。反応液を室温で30分間撹拌後、5-クロロ-3-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(1. 13g)の酢酸エチル (50ml)溶液および飽和重曹水 (25ml)の混合液に0℃で滴下した。室温で1時間撹拌後、有機層を分離した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン=1:2~1:1)で精製し、濃縮した。残さをメタノール(60ml)に溶解し、ピペリジン(2ml)を加え、室温で12時間撹拌した。反応液を濃縮し、アルミナカラムクロ

マトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン=1:2~酢酸エチル/メタノール=20:1)で精製し、標題化合物(0.828g)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr):3283, 2934, 2820, 2774, 1647, 1568, 1460, 1354, 1186, 741cm⁻

5 参考例12

 $1-[2-(R)-P \le J-3-(T ンドール-3-T ル)プロパノTル]-3-(R, S)$ - $(N, N-ジメチルア \le J) メチル-6-フルオロー1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノ$ リン

10 参考例11と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) :3289, 2928, 1644, 1497, 1456, 1244, 742cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 395 [(M+H)⁺].

参考例13

2-(5-クロロ-2-ニトロペンジル)マロン酸ジエチル

$$CO_2Et$$
 CO_2Et
 CO_2Et

15

20

5-クロロ-2-ニトロベンズアルデヒド(25 g)、マロン酸ジエチル(21.6 g)、無水酢酸(50 ml)の混合液に炭酸水素カリウム(11.9 g)を加え、110℃で45分間撹拌した。反応液を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、2-(5-クロロ-2-ニトロベンジリデン)マロン酸ジエチルの粗成績体を得た。

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジリデン)マロン酸ジエチルの粗成績体のエタノール(250 ml)溶液に水素化ホウ素ナトリウム(3.3 g)を氷冷下加えた。30分間撹拌後、反応液に10%クエン酸水溶液を加え、液性を酸性とし、濃縮した。残さに水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、

乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;へキサン~ヘキサン:酢酸エチル=4:1)で精製し、標題化合物(43 g)を得た。

油状物:

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1. 23(6H, t), 3. 49(2H, d), 3. 84(1H, t), 4. 19(4H, q), 7. 10-7. 46(2H, m), 7. 99(1H, d).

参考例14

10

15

20

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル(30.0 g)の粗成績体のエタノール(300 ml)溶液に水素化ホウ素ナトリウム(10.3 g)を氷冷下加えた。反応液を室温で12時間撹拌した。氷冷下、反応液に1N塩酸を加え、室温で2時間撹拌後、濃縮した。残さを酢酸エチルで抽出した。有機層を1N塩酸、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン~酢酸エチル)で精製し、標題化合物(17 g)を得た。

融点:56-58℃

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1.90-2.20(1H, m), 2.80(2H, br s), 2.98(2H, d), 3.69(2H, dd), 3.85(2H, dd), 7.35(1H, dd), 7.43(1H, d), 7.92(1H, d). 参考例15

2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル ヘキサノアート

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(5.08 g),リパーゼPS-10527(天野製薬;0.75 g),およびヘキサン酸ビニル(10 ml)をIPE (500 ml)中で、35℃で21.5 時間振とうした。酵素をろ去し、ろ液を濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル =

15

3/1) に付して、標題化合物6.64 g (99% ee) を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (400 MHz, DMSO-d₆) δ : 0.91 (3H, t), 1.25-1.35 (4H, m), 1.63 (2H, m), 2.19 (1H, m), 2.33 (2H, t), 2.93 (1H, dd), 3.03 (1H, dd), 3.51 (1H, dd), 3.62 (1H, dd), 4.13-4.23 (2H, m), 7.36-7.40 (2H, m), 7.94 (1H, dd).

IR (KBr): 3450, 2957, 1734, 1525, 1343, 1175, 832 cm⁻¹. [α] $_{D}^{27}$ =+24.6 ° (c=1.02, 酢酸エチル).

参考例16

2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル プロピ 10 オナート

¹H-NMR (400 MHz, DMSO-d₆) δ : 1. 16 (3H, t, J = 7.6 Hz), 1. 68 (1H, br s,), 2. 2 (2H, m), 2. 37 (2H, q, J = 7.6 Hz), 2. 94 (1H, dd, J = 7.1 and 13.4 Hz), 3. 02 (1H, dd, J = 7.6 and 13.4 Hz), 3. 51 (1H, dd, J = 5.7 and 11.5 Hz), 3. 62 (1H, dd, J = 4.1 and 11.5 Hz), 4. 16 (1H, dd, J = 6.1 and 11.5 Hz), 4. 21 (1H, dd, J = 4.9 and 11.5 Hz), 7. 39 (2H, m, Ph), 7. 94 (1H, d, J = 8.5 Hz).

IR (KBr) 3452, 1735, 1525, 1344, 1196, 833 cm⁻¹. [α]_D²⁸=+7. 35 ° (c=1. 02, エタノール)

HPLC条件:カラム; CHIRALPAK AD(ダイセル化学工業)

移動相: n-ヘキサン/2-プロパノール (925/75)

流速: 0.8 ml/min

温度: 室温

検出; UV (225 nm)

保持時間; 20, 24 min. 5

参考例17

20

25

6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキ ノリン

$$Cl$$
 N
 Me

2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル ヘキサ 10 ノアート(400 mg)のアセトニトリル溶液(8 ml)に、トリエチルアミン(0.3 ml) を氷冷下加えた後、塩化メタンスルホニル(0.11 ml)を加え、15分間撹拌した。 反応液に氷冷下飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和 -[(メチルスルホニル)オキシ]プロピル ヘキサノアートの粗成績体を得た。 15

]プロピル ヘキサノアートの組成績体をTHF(3 ml)に溶解し、氷冷下酢酸(1.5 ml)加えた後、亜鉛粉末(760 mg)を加えた。氷冷下、30分間撹拌後、反応液を室 温で2時間撹拌後、さらに亜鉛粉末(760 mg)を加え、1時間撹拌した。反応液を ろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、2-(S)-(2-7) = (2-7) = (3-5)- 「(メチルスルホニル)オキシ]プロピル ヘキサノアートの粗成績体を得た。

2-(S)-(2-アミノ-5-クロロベンジル)-3-[(メチルスルホニル)オキシ |プロピル ヘキサノアートの粗成績体にTHF(8 ml)およびジイソプロピルエチ ルアミン(1 ml)を加え、アルゴン気流下、60℃で12時間撹拌した。反応液に飽 和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し 、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:へ キサン~ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標題化合物(234 mg)を得た。

油状物:

 $[\alpha]_{\mathsf{D}}^{20} = -25.1^{\circ}$ (c = 0.505, メタノール).

参考例18

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-(ヒドロキシメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(3.86 g)のピリジン溶液(20 ml)に、クロロギ酸ベンジル(3.0 ml)を滴下した。室温で30分間撹拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機10 層を1N塩酸、水、飽和重曹水、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロー3-(R)-ヘキサノイルオキシメチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体をメタノール(40 ml)と

15 THF (40 ml) の混合液に溶解し、氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液(20 ml) を加えた。室温で30分間撹拌後、反応液に水を加えた後、濃縮した。残さを酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; ヘキサン~ヘキサン: 酢酸エチル=2:1) で精製し、標題化合物(4.30 g)を得た。

20 油状物:

¹H-NMR (CDCl₃) δ: 1. 95 (1H, br s), 2. 12-2. 34 (1H, m), 2. 50 (1H, dd), 2. 89 (1H, dd), 3. 40-3. 70 (2H, m), 3. 71 (1H, dd), 3. 85 (1H, dd), 5. 20 (1H, d), 5. 27 (1H, d), 7. 04-7. 20 (2H, m), 7. 24-7. 52 (5H, m), 7. 61 (1H, d). [α]_D²⁰ = -19. 3° (c = 0. 502, β / β /

25 参考例19

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

1-ベンジルオキシカルボニルー6ークロロー3ー(R)ー(ヒドロキシメチル)ー1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン(4.20 g)のアセトニトリル溶液(84 ml)に、トリエチルアミン(3 ml)を氷冷下加えた後、塩化メタンスルホニル(1.2 ml)を加え、15分間撹拌した。反応液に氷冷下飽和重曹水と水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、1ーベンジルオキシカルボニルー6ークロロー3ー(R)ー[[(メチルスルホニル)オキシ]メチル]ー1,2,3,4ーテトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-[[(メチルスルホニル) オキシ]メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体をDMSO(50 ml)に溶解し、50%ジメチルアミン水溶液(25 ml)を加え、室温下36時間撹拌した。反応液に5%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン〜ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し、標題化合物(4.09 g)を得た。

油状物:

10

15

20

25

¹H—NMR (CDCl₃) δ : 2. 0—2. 4 (3H, m), 2. 20 (6H, s), 2. 46 (1H, dd), 2. 87 (1H, dd), 3. 25 (1H, dd), 4. 04—4. 20 (1H, m), 5. 20 (1H, d), 5. 27 (1H, d), 7. 04—7. 20 (2H, m), 7. 24—7. 52 (5H, m), 7. 68 (1H, d).

[α]_D²⁰ = -26.0° (c = 0.503, メタノール).

参考例20

6-クロロー3- (R) - [(N, Nージメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[(N. N-ジメチルアミ

ノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(3.89 g)を48%臭化水素酸(20 ml) に溶解し、室温下18時間撹拌した。反応液を、水で希釈し、ヘキサンで抽出した。水層に、8N水酸化ナトリウム水溶液を加えて液性をpH5とした後、炭酸カリウムを加えて液性をアルカリ性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さを再結晶(ヘキサン-酢酸エチル)により精製し、標題化合物(1.47 g)を得た。

融点: 112-114℃

[α]_D²⁰ = -46.7° (c = 0.503, メタノール).

参考例21

15

10 3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1-プロパノール

2-(R)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル プロピオナート (4.21 g)のDMF溶液(20 ml)に、氷冷下イミダゾール(2.0 g)とtertーブチルクロロジフェニルシラン(4.0 ml)を順次加えた。室温で30分間撹拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、<math>3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)プロピル プロピオナート の粗成績体を得た。

20 3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]-2-(S)-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)プロピル プロピオナートの粗成績体のメタノール(40 ml)溶 液に炭酸カリウム(2.0 g)を加え、4時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エ チルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、残さ をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン〜ヘキサン:酢酸 25 エチル=5:1)で精製し、標題化合物(6.15 g)を得た。

油状物:

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1.09(9H, s), 1.94-2.16(1H, m), 2.09(1H, t), 2.90(1H,

dd), 3.03(1H, dd), 3.60-3.88(4H, m), 7.26-7.56(8H, m), 7.62-7.74(4H, m). 7.89(1H. d).

[α] $_{n}^{20}$ = +1.2° (c = 0.376, メタノール).

参考例22

10

15

25

3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ -1.2.3.4-テトラヒドロキノリン

 $3 - [[tert - \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J} + \vec{J}] - 2 - (S) - (S - \vec{J} + \vec{J} +$ ニトロベンジル)-1-プロパノール(6,00 g)のアセトニトリル溶液(120 ml)に 、氷冷下トリエチルアミン(3.0 ml)と塩化メタンスルホニル(1.2 ml)を順次加 えた。15分間撹拌後、反応液に氷冷下飽和重曹水を加え、さらに水を加え、酢 酸エチルで抽出した。有機層を、水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、3 -[[tert-7]fh(5)]r=-[h(5)]r=-トロベンジル)プロピル メタンスルホネートの粗成績体を得た。

 $3-[[tert-7]+\nu(5)]-2-(R)-(5-\rho_{1}-2-(R))$ ニトロベンジル)プロピル メタンスルホネートの粗成績体のTHF(60 ml)溶液に | 氷冷下酢酸(60 ml)と亜鉛粉末(12.2 g)を順次加えた。氷冷下で反応液を15分間 撹拌後、さらに室温で30分間撹拌した。反応液に亜鉛粉末(8.1 g)を加え、30 分間撹拌した。反応液をろ過し、ろ液を減圧下濃縮し、2-(R)-(2-アミノ-5)-クロロベンジル)-3-[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]プロピル 20 メタンスルホネートの粗成績体を得た。

2-(R)-(2-Pミノー5-クロロベンジル)-3-[[tert-ブチル(ジフェニル]])シリル]オキシ]プロピル メタンスルホネートの粗成績体にTHF(80 ml)および ジイソプロピルエチルアミン(10 ml)を加え、アルゴン気流下、60℃で10時間撹 拌した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和 食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン~ヘキサン: 酢酸エチル=10:1) で精製し標題化合物(5.14g) を得た。

油状物:

 1 H-NMR(CDC1₃) δ : 1. 06 (9H, s), 1. 34-1. 80 (1H, m), 2. 08-2. 32 (1H, m), 2. 50 (1H, dd), 2. 71 (1H, dd), 3. 07 (1H, dd), 3. 34-3. 50 (1H, m), 3. 52-3. 76 (2H, m), 6. 30-6. 42 (1H, m), 7. 84-7. 96 (2H, m), 7. 20-7. 80 (10H, m). [α] $_{D}^{20}$ = +13. 3°(c = 0. 433, メタノール).

参考例23

5

10

15

20

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-(ヒドロキシメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(4, 63 g)の酢酸エチル溶液(50 ml)に、炭酸カリウム(7, 3 g)の水溶液(50 ml)を加えた。氷冷下、反応液にクロロギ酸ベンジル(3, 0 ml)を滴下した。15分間撹拌後、反応液を室温で30分間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮し、1-ベンジルオキシカルボニル-3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-3-(S)-[[[tert-ブチル(ジフェニル)シリル]オキシ]メチル]-6-クロロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体のTHF(60 ml)溶液に、氷冷下、テトラ-n-ブチルアンモニウム フルオリドのTHF溶液(1M、30 ml)を加えた。室温で6時間撹拌後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; \wedge キサン \wedge 酢酸エチル)で精製し、標題化合物(3. 40 g)を得た。

25 油状物:

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1. 95 (1H, br s), 2. 12 - 2. 34 (1H, m), 2. 50 (1H, dd), 2. 89 (1H, dd), 3. 40 - 3. 70 (2H, m), 3. 71 (1H, dd), 3. 85 (1H, dd), 5. 20 (1H, d),

参考例24

5

10

15

20

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-(ヒドロキシメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(3, 3 g)のアセトニトリル溶液(66 ml)に氷冷下トリエチルアミン(3 ml)と塩化メタンスルホニル(1, 0 ml)を順次加えた。15分間撹拌後、反応液に氷冷下飽和重曹水を加え、さらに水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[[(メチルスルホニル)オキシ]メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体を得た。

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(S)-[[(メチルスルホニル) オキシ]メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリンの粗成績体のDMSO(40 ml)溶液に50%ジメチルアミン水溶液(20 ml)を加え、室温下48時間撹拌した。反応液に飽和重曹水および水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン~ヘキサン:酢酸エチル=10:1)で精製し標題化合物(3.3 g)を得た。

油状物:

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 2. 0-2. 4 (3H, m), 2. 20 (6H, s), 2. 46 (1H, dd), 2. 87 (1H, dd), 3. 25 (1H, dd), 4. 04-4. 20 (1H, m), 5. 20 (1H, d), 5. 27 (1H, d), 7. 04-7. 20 (2H, m), 7. 24-7. 52 (5H, m), 7. 68 (1H, d).

25 [α] $_{D}^{20}$ = +30.5° (c = 0.158, メタノール).

参考例25

6-クロロ-3-(S)-[(N. N-ジメチルアミノ)メチル]-1.2.3.4-テトラヒ

1ーベンジルオキシカルボニルー6ークロロー3ー(R)ー[(N,Nージメチルアミノ)メチル]ー1,2,3,4ーテトラヒドロキノリン(3.2 g)を48%臭化水素酸(16 ml)に溶解し、室温下24時間撹拌した。反応液を水で希釈し、ヘキサンで抽出した。水層に、8N水酸化ナトリウム水溶液を加えて液性をpH約5とした後、炭酸カリウムを加えて液性をアルカリ性とし、酢酸エチルで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。析出した結晶をヘキサンで洗浄し、標題化合物(1.85 g)を得た。

10 融点: 110-114℃

 $[\alpha]_{D}^{20} = +46.7^{\circ} \text{ (c = 0.502, } \forall 9/-) \text{ }).$

参考例26

2-[(2-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル

2-ニトロベンズアルデヒド(10.0 g), マロン酸ジエチル(15 ml), ピペリジン(1.3 ml) のベンゼン(90 ml)溶液を共沸により水を除去しながら25 時間加熱 環流した。反応液を濃縮し、残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル = 4/1) に付して、標題化合物(7.16 g)を得た。

¹H-NMR (DMS0-d₆) δ : 1. 03 (3H, t), 1. 36 (3H, t), 4. 08 (2H, q), 4. 34 (2H, q), 7. 43 (1H, d), 7. 64 (1H, dt), 7. 57 (1H, dt), 8. 19 (1H, s), 8. 21 (1H, dd). IR (KBr): 1731, 1721, 1526, 1344, 1260, 1214, 1203 cm⁻¹.

参考例27

20

2-(2-ニトロベンジル)-1.3-プロパンジオール

25 2-[(2-ニトロフェニル)メチリデン]マロン酸ジエチル(7.16 g)をメタノー

ル(25 ml)に溶解し、水素化ホウ素ナトリウム(0.929 g)を加えた。室温にて1.5 時間撹拌後、反応液に1 N 塩酸を加え、濃縮した。残さを酢酸エチルに溶解し、水、ついで飽和食塩水にて洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さを0.1Mリン酸緩衝液 (pH 7.0) 30 ml, THF30 mlに溶解した。反応液に水素化ホウ素ナトリウム(4.59 g)を加えた。室温にて4.5時間撹拌後、反応液に飽和塩化アンモニウム、酢酸、1N塩酸を順次加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル = 1/5)に付して、標題化合物(1.45 g) を得た。

融点:103-104℃ (再結晶溶媒:ヘキサン/酢酸エチル).

10 参考例28

3-ヒドロキシ-2-(2-ニトロベンジル)プロピル アセタート

2-(2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(1.02g),リパーゼP(天野製薬;1.0g),酢酸ビニル(1.0 ml)をIPE(300 ml)中で、35℃で5.5時間振とうした。反応液を高速液体クロマトグラフィー分析に付したところ、モノアシル体の収率は92%、鏡像体過剰率は90% eeであった。

HPLC条件: カラム; CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相; ヘキサン/2-プロパノール (925/75)

流速: 0.8 ml/min

20 温度: 室温

検出; UV (224 nm)

保持時間; 22, 27 min.

参考例29

2-(プロモメチル)-1-クロロ-3-ニトロベンゼン

15

2-クロロー6-ニトロベンズアルデヒド (25 g)のメタノール(600 ml)溶液に、0℃で水素化ホウ素ナトリウム (5.1 g)を加えた。同温度で30分間撹拌後、反応液にゆっくり希塩酸を注ぎ、室温で撹拌した。反応液を濃縮し、残さに酢酸エチルと水を加えて分液抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィーで精製(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=3/1)した。得られた結晶を冷却したヘキサンにて洗浄し、(2-クロロー6-ニトロフェニル)メタノール (23.0 g) を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 4.88 (2H, s), 7.44 (1H, t), 7.70 (1H, d), 7.87 (1H, d).

15 IR (KBr): 1523, 1351 cm⁻¹.

参考例30

20

25

2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル

マロン酸ジエチル (19.3 ml)のジメトキシエタン(400 ml)溶液に0℃で水素化ナトリウム(油性 60%, 5.1 g)、2-(プロモメチル)-1-クロロ-3-ニトロベンゼン (26.5 g)のジメトキシエタン(100 ml)溶液を順次0℃で加えた。同温度で30分間撹拌後、反応液に冷水を加えて撹拌後、濃縮した。残さに水と酢酸エチルを加えて分液抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=5/1)で精製し、標題化合物(35.7 g)を得た。

 1 H-NMR (CDCl₃) δ : 1. 23 (6H, t), 3. 67 (2H, d), 3. 81 (1H, t), 4. 17 (4H, q), 7. 36 (1H, t), 7. 63 (1H, d), 7. 76 (1H, d).

IR (neat) : 1733, 1534 cm $^{-1}$.

参考例31

2-(2-クロロ-6-ニトロベンジル)マロン酸ジエチル(35 g)のジエチルエ 5 ーテル(275 ml)溶液にメタノール(11.5 ml)を加えた。反応液に室温で水素化ホ ウ素リチウム (6.0g)を加えた。反応液を冷たい希塩酸にゆっくり注ぎ、酢酸エ チルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮し、得られた粗生 成物をシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=2/2.5 ~1/1.5)にて精製し、標題化合物(15.9 g)を得た。 10

非晶状粉末:

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₂) δ : 2.05-2.20 (1H, m), 2.25 (2H, br s), 3.10 (2H, d), 3.09 -3.80 (4H, m), 7.33 (1H, t), 7.63 (1H, d), 7.69 (1H, d).

IR (KBr): 3508, 3431, 1526, 1359 cm⁻¹.

15 参考例32

25

(+)-2-(2-クロロー6-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピルー1-プロ ピオナート

2-(2-クロロ-6-こトロベンジル)-1.3-プロパンジオール(11.02 g)、

MEITO Lipase AL (名糖産業: 0.3 g)、プロピオン酸ビニル(50 ml)をIPE(1000 20 ml)中で、35℃で24 時間振とうした。反応液を高速液体クロマトグラフィー分 析に付したところ、モノアシル体の収率は90%、鏡像体過剰率は98% eeであった 。酵素をろ過して除き、ろ液を濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィ - (展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル = 3/1) に付して、標題化合物12.59 g (93%, 96% ee) を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO- ^{1}d) δ : 1.14 (3H, t), 1.8 (1H, br s), 2.28 (1H, m), 2.34 (2H, q), 3.14 (2H, d), 3.55 (1H, dd), 3.61 (1H, dd), 4.11 (1H, m), 4.21 (1H, dd), 7.34 (1H, t), 7.63 (1H, t), 7.69 (1H, t).

IR (KBr): 3456, 1736, 1531, 1358, 1193, 801 cm⁻¹.

5 [α]_D²⁸=+13.3° (c=1.11, エタノール)

HPLC条件:カラム: CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相: ヘキサン/2-プロパノール (950/50)

流速; 0.5 ml/min

温度; 室温

検出; UV (225 nm)

保持時間; 51, 56 min.

参考例33

2- (5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1, 3-プロパンジオール ビスプロピオナート

15

20

10

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1,3-プロパンジオール(150 mg)の THF(5.0 ml)溶液に塩化プロピオニル(0.212 ml)とトリエチルアミン(0.344 ml)を順次加えた。室温で5時間撹拌後、反応液を濃縮し、IPEを加えた。有機層を、水、次いで飽和食塩水にて洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=4/1)にて精製して、標題化合物(219 mg)を得た。

IR (KBr) : 1740, 1526, 1346, 1180, 835 cm $^{-1}$.

参考例34

2-(5-クロロ-2-ニトロベンジル)-3-ヒドロキシプロピル-1-プロピオ 25 ナート

2- (5-クロロ-2-ニトロベンジル)-1, 3-プロパンジオール-1-プロピオナート(20 mg)、 Lipase PS (天野製薬; 20 mg) および水(0.1 ml)をIPE(2.0 ml)中で、35℃で24 時間振とうした。反応液を高速液体クロマトグラフィー分析に付したところ、モノアシル体の収率は67%、鏡像体過剰率は91% eeであった

HPLC条件:カラム: CHIRALPAK AD (ダイセル化学工業)

移動相; ヘキサン/2-プロパノール (925/75)

流速: 0.8 ml/min

10 温度; 室温

検出; UV (225 nm)

保持時間; 21, 24 min.

参考例35

参考例11と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 3280, 2928, 1653, 1487, 1356, 1235, 1098, 743 cm⁻¹. [α] $_{D}^{20} = -240^{\circ}$ (c = 0.501, メタノール).

20 MASS (APCIMASS): m/z 411 [(M+H)⁺].

参考例36

3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ) メチルー<math>1-[3-(インドールー3- イル)-2-[(R)-4-(3-メチルー2-オキソー2, 3-ジヒドロー1H-ベンズイミダゾールー1-イル) ピペリジルカルボニルアミノ] プロパノイル] -1, 2, 3, 4-テト ラヒドロキノリン

後述の実施例21と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) : 3252, 2936, 1694, 1634, 1495, 1435, 1246, 750cm⁻¹.

5 MASS (APCIMASS), m/z 634[(M+H)⁺].

参考例37

1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[3-(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

10

15

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチルー1、2、3、4ーテトラヒドロキノリン(151mg)、1ーベンゾイルー4ーピペリジンカルボン酸(104mg)およびHOBt(68mg)をアセトニトリル(5ml)に加えた混合液にWSC(84mg)およびトリエチルアミン(0.07ml)を室温で加えた。反応液を室温で16時間撹拌後、反応液に10%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/メタノール=10/1)で精製し、標題化合物(205mg)を非晶状粉末として得た。

IR (KBr): 3285, 2942, 1634, 1493, 1447, 743, 708cm⁻¹.

20 参考例38

3-(4-ピペリジニル)プロピオン酸 塩酸塩

WO 01/25228

3-[1-(アセチル)-4-ピペリジニル]プロピオン酸(10.34g)を濃塩酸(30ml)に加え、6時間加熱還流した。反応液を濃縮後、エタノールおよび I P E で洗浄し、標題化合物(9.195g)を得た。

5 融点: 247-250℃

参考例39

3-[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]プロピオン酸

3-(4-ピペリジニル)プロピオン酸 塩酸塩(7.77g)のメタノール(40ml)溶液に トリフルオロ酢酸エチル(6ml)およびトリエチルアミン(11.2ml)を加え、室温で 24時間撹拌した。4N塩酸/酢酸エチル溶液(12ml)を加え、濃縮した。残さに酢酸 エチルを加え不要物をろ別後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル)で精製し、標題化合物(9.132g)を得た。

融点: 55-60℃

15 参考例40

20

(4-ヒドロキシ-1-ピペリジニル) (フェニル) メタノン

水冷下、4-ヒドロキシ-1-ピペリジン(10.12g) およびトリエチルアミン (13.9ml)のTHF(100ml)溶液に塩化ベンゾイル(14.06g)を加えた。室温で12時間 撹拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン=1/1)で精製し、得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物

(14.24g)を得た。

融点:86-89℃

参考例41

tertープチル 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]酢酸

5

(4-ヒドロキシ-I-ピペリジニル)(フェニル)メタノン(8.2g)およびtert-ブチル ブロモ酢酸(11.7g)のトルエン溶液(80ml)に、硫酸水素テトラブチルアンモニウム(11.7g)およびNaOH(40g)水溶液(40ml)を加えた。反応液を室温で24時間撹拌後、水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/ヘキサン=1/1)で精製し、得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(13.4g)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1. 48 (9H, s), 1. 54-2. 08 (4H, m), 3. 10-3. 80 (4H, m), 3. 84-4. 20 (1H, m), 4. 02 (2H, s), 7. 40 (5H, s).

15 参考例42

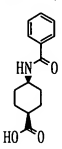
2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]酢酸

tert - ブチル 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]酢酸(11.46g)をトリフルオロ酢酸(35ml)に加え、室温で3時間撹拌し、濃縮した。残さに酢酸エチルを加え、水および飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた粗結晶をジエチルエーテルで洗浄し、標題化合物(6.03g)を得た。

融点: 100-103℃.

参考例43

cis-4-(ベンゾイルアミノ)シクロヘキサンカルボン酸



融点: 194-196℃

以下の参考例に記載の化合物は参考例13と同様にして合成した。

参考例44

2-(2,6-ジニトロベンジル)マロン酸ジエチル

$$NO_2$$
 CO_2Et NO_2 Et

15

 1 H-NMR(CDCl₃) δ : 1. 23(6H, t, J = 7. 1 Hz), 3. 71 — 3. 75(3H, m), 4. 18(4H, q, J = 7. 1 Hz), 7. 60(1H, d, J = 8. 2 Hz), 8. 06(2H, d, J = 8. 1 Hz). 参考例45

5-アミノ-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボン酸エチル

20

2-(2, 6-ジニトロペンジル)マロン酸ジエチル(6.47g)をエタノール(60ml)と

THF(60ml)に溶解した。この溶液に10%パラジウムー炭素(0.65g)を加えて、1気圧の水素雰囲気下、室温で64時間撹拌した。触媒をろ過により取り除いて、溶媒を濃縮した。得られた残さを酢酸エチル/IPEで洗浄し、標題化合物(4.97g)を黄色粉末として得た。

¹H-NMR (CDC1₃) δ : 1. 26 (3H, t, J = 7. 1 Hz), 2. 93 (1H, dd, J = 6. 7, 15. 8 Hz), 3. 17 (1H, dd, J = 8. 9, 15. 8 Hz), 3. 62 (1H, dd, J = 6. 7, 9. 0 Hz), 3. 72 (2H, s), 4. 23 (2H, q, J = 7. 2 Hz), 6. 24 (1H, d, J = 8. 0 Hz), 6. 42 (1H, d, J = 8. 0 Hz), 6. 99 (1H, t, J = 8. 0 Hz), 8. 10 (1H, s).

参考例46

15

20

25

10 ベンジル 3-[(ジメチルアミノ)カルボニル]-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ -5-キノリニルカーバメート

得られた残さのエタノール(50ml)懸濁液に、2N水酸化ナトリウム水溶液 (13ml)を加えた。反応液を50℃で1.5時間撹拌した。冷却後、1N塩酸水(26ml)を加え、1時間撹拌した。生じた沈殿をろ取して、水、次いでヘキサンで洗浄、乾燥した。

得られた残さを、ジメチルアミン塩酸塩(0.98g)、HOBt (2.23g)、WSC(2.88g) およびトリエチルアミン(1.67ml)のアセトニトリル(70ml)溶液に加えた。反応混合物を50℃で12時間撹拌した。冷却後、反応液に10%炭酸水素ナトリウム水溶液を加えた。生じた沈殿をろ取し、水、次いでIPEで洗浄、乾燥して、標題化合物(3.19g)を淡茶色粉末として得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO- d_{5}) δ : 2. 87 - 3. 30 (8H, m), 3. 92 (1H, dd, J = 7. 1, 12. 0

Hz), 5.12 (2H, s), 6.70 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7.00 (1H, d, J = 7.3 Hz), 7.11 (1H, t, J = 7.9 Hz), 7.35 — 7.44 (5H, m), 9.17 (1H, s), 10.32 (1H, s). 参考例47

5-アミノ-N, N-ジメチル-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキサミド

ベンジル 3-[(ジメチルアミノ)カルボニル]-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-キノリニルカーバメート(3.17g) を、70℃でTHF(120ml)/メタノール(120ml)混合溶媒に溶解した。この溶液に10%パラジウムー炭素(0.65g)を加えて、1気圧の水素雰囲気下、70℃で12時間撹拌した。冷却後、触媒をろ過により取り除いて、溶媒を濃縮した。得られた残さをTHF/ジエチルエーテルで洗浄し、標題化合物(2.01g)を淡黄色粉末として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO- $_{6}$) δ : 2. 78 - 2. 88 (5H, m), 3. 02 (3H, s), 3. 94 (1H, t, J = 10. 3 Hz), 5. 00 (2H, s), 6. 11 (1H, d, J = 7. 3 Hz), 6. 27 (1H, d, J = 8. 0 Hz), 6. 80 (1H, t, J = 7. 9 Hz), 10. 04 (1H, s).

参考例48

10

15

20

25

3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-キノリンアミン

5-アミノ-N, N-ジメチル-2-オキソ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-3-キノリンカルボキサミド(2,01g) のTHF(20ml)溶液にボラン-THF錯塩のTHF溶液(1M,100ml)を加えた。反応液を3.5時間加熱還流後、反応液に氷冷下、水を加え、濃縮した。残さをメタノール(15ml)に溶かし、6N塩酸(60ml)を加え12時間加熱還流した。冷却後、反応液を水酸化ナトリウム水で塩基性とし、THF/酢酸エチル=1/1で抽出した。有機層を乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=2/1~1/1~1/2)で精製し、標題

化合物(1.02g)を黄色油状物として得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 2. 09 - 2. 25 (10H, m), 2. 58 - 2. 68 (1H, m), 2. 87 - 2. 97 (1H, m), 3. 30 - 3. 38 (1H, m), 3. 55 (2H, s), 6. 01 (1H, dd, J = 1. 1, 7. 9 Hz), 6. 08 (1H, dd, J = 1. 1, 8. 9 Hz), 6. 81 (1H, t, J = 7. 9 Hz).

5 参考例49

10

15

N-{3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-キノリニル}アセト アミド

3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-キノリンアミン

(1.02g) のピリジン(10ml)溶液に、氷冷下、無水酢酸(0.472ml) のTHF(3ml) 溶液を滴下し、2時間撹拌した。反応液を濃縮後、残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル~酢酸エチル/エタノール=20/1)で精製し、標題化合物(1.04g)を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ : 2. 17 – 2. 33 (13H, m), 2. 72 (1H, dd, J = 2. 6, 14. 4 Hz), 2. 89 – 2. 99 (1H, m), 3. 30 – 3. 38 (1H, m), 3. 95 (1H, s), 6. 36 (1H, d, J = 7. 3 Hz), 6. 92 – 7. 08 (3H, m).

以下の参考例50~52に記載の化合物は参考例11と同様にして合成した。

参考例50

N-{1-[(2R)-2-アミノ-3-(1-インドール-3-イル)プロパノイル]-3-[(ジメチル 20 アミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-5-キノリニル}アセトアミド

IR(KBr): 3287, 2940, 1651, 1456, 1289, 745cm^{-1} . MASS (APCIMASS), m/z 434 [(M+H)⁺].

参考例51

10

15

20

5 1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-6-クロロ -3-(R)-(N,N-ジメチルアミノ)メチルー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン <math>Cl Me Me Me NH_2

N-(9-フルオレニルメトキシカルボニル)-D-トリプトファン(6.5g) およびDMF(0.57ml)のTHF(200ml)溶液にオキサリルクロリド(8.20ml)のTHF(50ml)溶液を0℃で滴下した。反応液は0℃で90分間撹拌後濃縮し、残さをTHF(300ml)に溶解した。この溶液を6-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(6.50g)、硫酸水素テトラブチルアンモニウム(0.50g) および水酸化ナトリウム(粉末、4.00g)のTHF(80ml)溶液に0℃で滴下した。室温で30分間撹拌後、反応液を氷水(400ml)にあけ、酢酸エチル(500ml)で抽出した。有機層を水(400ml)、飽和食塩水(300ml)で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル)およびシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;へキサン-酢酸エチル1:1,酢酸エチル、酢酸エチル-メタノール10:1)で精製した。得られた淡黄色アモルファスをメタノール(200ml)に溶解し、ピペリジン(2ml)を加え、室温で24時間撹拌した。反応液を濃縮し、アルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶

媒;酢酸エチル/ヘキサン=1:2~酢酸エチル/メタノール=10:1)で精製し、 標題化合物(8.91g)を非晶状粉末として得た。

IR (KBr) : 2942, 1645, 1487, 1456, 743 cm⁻¹. [α]_D²⁰=-198.4° (c=0.301, MeOH)

5 参考例52

1-[2-(S)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-5-クロロ-3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

よびDMF (0.10ml) のTHF (30ml) 溶液にオキサリルクロリド(0.75ml)のTHF (20ml) 10 溶液を0℃で滴下した。反応液は室温で2時間撹拌後濃縮し、残さをTHF(30ml) に溶解した。この溶液を5-クロロ-3-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1.2.3.4-テトラヒドロキノリン(0.50g)およびトリエチルアミン(0.75ml)の THF(15ml)溶液に0℃で滴下した。0℃で30分間撹拌後、反応溶液を氷水(50ml) に加え、酢酸エチル(50ml)で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾 15 燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸工 チル/ヘキサン=1:2~1:1)で精製した。得られた淡黄色アモルファスをメタ ノール(10ml)に溶解し、ピペリジン(0.5ml)を加え、室温で12時間撹拌した。反 応液を濃縮し、アルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/へ) キサン=1:2~酢酸エチル/メタノール=10:1)で精製し、標題化合物(0.51g) 20 を非晶状粉末として得た。

¹H-NMR (CDCl₃) δ:1.99-2.17(4H, m), 2.15(6H, s), 2.5(1H, br m), 2.8-3.2(2H, br m), 3.5(1H, br m), 4.5(2H, m), 6.9-7.4(8H, m), 7.9(1H, br m). 参考例 53

25 1-[2-(R)-アミノ-3-(1-インドール-3-イル)-3-プロパノイル] 6-クロロ- 3-

(R)-(I-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン

参考例51と同様にして標題化合物を得た。

IR (KBr) : 2965, 2793, 1647, 1487, 741cm^{-1} .

5 MASS (FAB), m/z 625.2 [(M+H) $^{+}$]

参考例 54

6-クロロ- 3-(S)-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン Cl / N / N

C1 NH NY

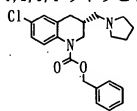
参考例 25 と同様にして標題化合物を得た。

10 IR(KBr): 3250, 2913, 2793, 1607, 1495, 1304, 1283, 112,1, 801cm⁻¹.

MASS (FAB). m/z 625. 2[(M+H)⁺]

参考例 55

1-ベンジルオキシカルボニル-6-クロロ-3-(R)- (1-ピロリジニルメチル)-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン



15

参考例24と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 2957, 2786, 1713, 1485, 1024, 816, 762, $737cm^{-1}$.

MASS (FAB), m/z 625. 2[(M+H)⁺]

参考例 56

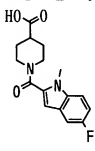
20 1- [(1-メチル-1-インドール-2-イル) カルポニル] -4-ピペリジ ンカルポン酸

イソニペコチン酸エチル(5.50g)のアセトニトリル(70ml)-THF(35ml)混合溶液に、(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボン酸(6.13g)、WSC(8.03g)、H0Bt(5.39g)を加え、室温で終夜撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、1規定塩酸水で洗浄し、乾燥後濃縮した。得られた残さをメタノール(50ml)-THF(100ml)混合溶液に溶解し、1規定水酸化ナトリウム水溶液(50ml)を加え、室温で終夜攪拌した。反応液に1規定塩酸水(70ml)を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。得られた粗結晶をIPEで洗浄し、標題化合物(9.505g)を得た。

融点:190-192℃

参考例 57

1 - [(5-フルオロ-1-メチル-1-インドール-2-イル) カルボニル] -4-ピペリジンカルボン酸



15

10

参考例 56 と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 2928, 1720, 1613, 1468, 1190, 787cm⁻¹

参考例 58

4-[(ベンゾイルアミノ)メチル]シクロヘキサンカルボン酸

20

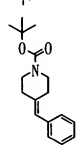
氷冷下、トラネキサム酸 (3.14g)、炭酸カリウム(8.29g)および水(120ml)の

混合溶液に、塩化ベンゾイル(2.81g)の酢酸エチル溶液(12ml)を加えた。室温で12時間撹拌後、1N塩酸を加え、pHをおよそ4に調整した。生じた沈殿をろ過により集め、水で洗浄し、乾燥した。得られた粗結晶をヘキサンで洗浄し、標題化合物(4.76g)を得た。

 1 H-NMR (DMSO- 1 d₆) δ: 0. 96 - 1. 16 (2H, m), 1. 34 - 1. 70 (3H, m), 1. 87 - 1. 95 (2H, m), 2. 02 - 2. 10 (2H, m), 2. 21 - 2. 35 (1H, m), 3. 33 (2H, t, J = 6. 5 Hz), 6. 26 (1H, t, J = 5. 4 Hz), 7. 38 - 7. 54 (3H, m), 7. 74 - 7. 79 (2H, m).

参考例 59

10 tertープチル N-(4-ベンジリデンピペリジン-1-イル) カルバメ



15

ベンジルブロミド (2.58g) と亜リン酸トリエチル (2.49g) の混合物を100 で 8 時間加熱撹拌した。冷却後、反応混合物を減圧乾燥して、ベンジルリン酸ジエチル (3.42g) を無色油状物として得た。

N-Boc-ピペリドン(2.99g)と上記生成物のTHF(40ml)溶液に、水素化ナトリウム、60%油状物(1.76g)を室温で加え、80%で1.5時間加熱撹拌した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;へキサン/酢酸エチル= $20:1\sim10:1$)で精製し標題化合物(1.58g)を得た。

 ${}^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 47 (9H, s), 2. 33 (2H, dt, J = 0. 8, 5. 9 Hz), 2. 46 (2H, dt, J = 1. 0, 5. 9 Hz), 3. 40 (2H, t, J = 6. 2 Hz), 3. 51 (2H, t, J = 5. 9 Hz), 6. 36 (1H, s), 7. 17 - 7. 33 (5H, m).

参考例 60

25 tertーブチル N- [4- [(2-フルオロフェニル)メチリデン] ピペ リジン-1-イル] カルバメート

参考例59と同様にして標題化合物を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 48 (9H, s), 2. 31 - 2. 39 (4H, m), 3. 41 (2H, t, J = 6. 0 Hz), 3. 52 (2H, t, J = 5. 7 Hz), 6. 27 (1H, s), 6. 96 - 7. 18 (4H, m).

5 参考例 61

tertーブチル N-[4-[(2-フルオロフェニル)メチリデン]ピペ リジン-1-イル]カルバメート(2.67g)のメタノール(50ml)溶液に10%パラジウム-炭素(0.27g)を加え、水素雰囲気下、室温で12時間攪拌した。不溶物をろ過により取り除いた後、母液を濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=10:1)で精製し標題化合物(2.65g)を得た。

¹H – NMR (CDCl₃) δ : 1. 08 – 1. 27 (2H, m), 1. 45 (9H, s), 1. 69 – 1. 79 (3H, m), 2. 63 – 2. 77 (4H, m), 3. 30 (2H, d, J = 6. 1 Hz), 4. 05 – 4. 14 (2H, m), 4. 50 (2H, s), 7. 26 – 7. 35 (5H, s).

参考例62

tert-プチル N-[4-(4-クロロフェノキシ) ピペリジン-1-イ20 ル] カルバメート

水素化ナトリウム, 60%油状物 (1.0g) のN, N - ジメチルホルムアミド (100m1) 懸濁液に 4- クロロフェノール (3.21g) を室温で加え、15 分間攪拌した。反応混合物に t e r t - ブチル 4- [(メチルスルホニル) オキシ] -1-ピペリジンカルボキシラート (6.98g) を室温で加え、80 で 8 の 8 の 8 で 8 の 8 で 8 の 8

以下の参考例63~64に記載の化合物は参考例62と同様にして合成した。 参考例63

15 t e r t - プチル N - [4 - (4 - メトキシフェノキシ) ピペリジン<math>-1 - 1 イル] カルバメート

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDC1 $_{_{3}}$) δ : 1. 47 (9H, s), 1. 63-1. 96 (4H, m), 3. 23-3. 35 (2H, m), 3. 65-3. 77 (5H, m), 4. 26-4. 38 (1H, m), 6. 78 (2H, s), 6. 84-6. 85 (2H, m).

参考例 64

 $t e r t - \vec{\jmath}$ チル $N - [4 - (4 - \bar{\jmath}) + \bar{\jmath}]$ $N - [4 - (4 - \bar{\jmath}) + \bar{\jmath}]$ $N - [4 - (4 - \bar{\jmath}) + \bar{\jmath}]$ $N - [4 - (4 - \bar{\jmath}) + \bar{\jmath}]$ $N - [4 - (4 - \bar{\jmath}) + \bar{\jmath}]$ $N - [4 - (4 - \bar{\jmath}) + \bar{\jmath}]$

5 ${}^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 1. 47 (9H, s), 1. 67-1. 96 (4H, m), 3. 25-3. 37 (2H, m), 3. 64-3. 74 (2H, m), 4. 32-4. 42 (1H, m), 6. 78-7. 01 (4H, s).

参考例65

 $t e r t - \vec{J}$ チル N $- [4 - (4 - \nu r) / 2 \tau / 4 \tau)$ ピペリジン $- 1 - \tau / 4$ ル] カルバメート

10

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1. 47 (9H, s), 1. 67-2. 02 (4H, m), 3. 30-3. 43 (2H, m), 3. 63-3. 75 (2H, m), 4. 50-4. 60 (1H, m), 6. 95 (2H, dd, J = 2. 0, 6. 9 Hz),

7. 58 (2H, dd, J = 2.1, 7. 0 Hz).

参考例 66

 $t e r t - \vec{\jmath}$ チル N $- [4 - (ベンジルオキシメチル) ピペリジン<math>- 1 - \vec{\jmath}$ ル] カルバメート

5

10

20

水素化ナトリウム, 60%油状物 (2. 2g) のTHF (120ml) 懸濁液にN-Boc-4-(ヒドロキシメチル) ピペリジン (5. 38g) を室温で加え、1 5 分間攪拌した。反応混合物に臭化ベンジル (6. 54ml) を室温で加え、8 0 ℃で2時間加熱撹拌した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー (展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=20:1~10:1~5:1) で精製し標題化合物 (5. 26g) を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1. 47 (9H, s), 2. 33 (2H, dt, J = 0. 8, 5. 9 Hz), 2. 46 (2H, dt, J = 1. 0, 5. 9 Hz), 3. 40 (2H, t, J = 6. 2 Hz), 3. 51 (2H, t, J = 5. 9 Hz), 6. 36 (1H, s), 7. 17 - 7. 33 (5H, m).

参考例 67

 $t e r t - \vec{J}$ チル N - [4 - (フェノキシ) ピペリジン<math>- 1 - 1 カルバメート

tertープチル N-[4-(4-クロロフェノキシ) ピペリジン-1-イ

5

10

15

ル] カルバメート (2.73g) のメタノール (40m1) 溶液に10%パラジウムー炭素 (0.54g) を加え、水素雰囲気下、室温で12時間攪拌した。不溶物をろ過により取り除いた後、母液を濃縮した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒; ヘキサン/酢酸エチル=10:1)で精製し標題化合物 (1.94g) を得た。 1 H-NMR $(CDC1_3)$ $\delta:1.47$ (9H,s), 1.64-1.96 (4H,m), 1.26-3.39 (2H,m), 1.63-3.76 (2H,m), 1.64-1.96 (2H,m)

参考例68

m).

4-クロロチオフェノール (2.82g) と炭酸カリウム(3.11g)のN, Nージメチルホルムアミド(70ml) 懸濁液に t e r t ーブチル 4ー [(メチルスルホニル) オキシ] ー1ーピペリジンカルボキシラート(4.19g)を室温で加え、70℃で12時間加熱撹拌した。冷却後、反応混合物を水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を2規定水酸化ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=10:1~5:1) で精製し標題化合物(4.23g)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDCl₃) δ : 1. 45 (9H, s), 1. 50-1. 60 (2H, m), 1. 84-2. 05 (2H, m), 2. 84-2. 98 (2H, m), 3. 11-3. 22 (1H, m), 3. 93-4. 00 (2H, m), 7. 25-7. 38 (4H, m).

参考例69

 $t e r t - \vec{\jmath}$ チル N - [4 - [(4 - 7) + 7)] ピペリジン - 1 - 7 カルバメート

参考例68と同様にして標題化合物を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDC1₃) δ : 1. 44 (9H, s), 1. 50-1. 60 (2H, m), 1. 82-1. 94 (2H, m), 2. 80-2. 95 (2H, m), 3. 02-3. 16 (1H, m), 4. 92-4. 05 (2H, m), 6. 97-7. 05 (2H, m), 7. 39-7. 46 (2H, m).

参考例70

 $t e r t - \vec{\jmath} f \mathcal{N} - [4 - [(4 - \rho \Box \Box \Box \Box \Box \Box \mathcal{N})] \mathcal{L} \mathcal{N} - 1 - 1 - 1 \mathcal{N}]$ カルバメート

$$\begin{array}{c}
\downarrow \\
O \downarrow O \\
\downarrow \\
O_2S \\
CI
\end{array}$$

10 tert-ブチル N-[4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]ピペリジン-1-イル]カルバメート(2.26g)のアセトン(50ml)溶液に70%, m-クロロ過安息香酸(3.45g)を0℃で加え、室温で3時間撹拌した。反応混合物を飽和炭酸水素ナトリウム水にあけ、酢酸エチルで抽出した。有機層を2規定水酸化ナトリウム水溶液、次いで飽和食塩水で洗浄、乾燥後、溶媒を留去した。残さをシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=10:1~5:1~2:1)で精製し標題化合物(1.30g)を得た。

 ${}^{1}\text{H} - \text{NMR} \text{ (CDCl}_{3}) \ \delta : 1.43 \text{ (9H, s)}, \ 1.50 - 1.70 \text{ (2H, m)}, \ 1.94 - 2.00 \text{ (2H, m)}, \ 2.59 - 2.72 \text{ (2H, m)}, \ 2.94 - 3.10 \text{ (1H, m)}, \ 4.20 - 4.27 \text{ (2H, m)}, \ 7.56 \text{ (2H, dd, J} = 2.1, 6.8 \text{ Hz}), \ 7.81 \text{ (2H, dd, J} = 2.0, 6.7 \text{ Hz}).$

参考例71

tert-ブチル N-[4-[(4-フルオロフェニル) スルホニル] ピペリジンー1ーイル] カルバメート

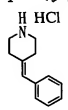
110

参考例70と同様にして標題化合物を得た。 5

 $^{1}H-NMR$ (CDCl₃) δ : 1. 43 (9H, s), 1. 50-1. 70 (2H, m), 1. 94-2. 05 (2H, m), 2.58-2.74 (2H, m), 2.94-3.10 (1H, m), 4.19-4.27 (2H, m), 7.22-7.31 (2H, m). 7.85-7.92 (2H, m).

参考例72

4-ベンジリデンピペリジン・塩酸塩



tertープチル N-(4-ベンジリデンピペリジン-1-イル) カルバ メート (1.58g) のメタノール(25ml)溶液に濃塩酸(1.5ml)を室温で加え、60 ℃で1.5時間撹拌した。冷却後、溶媒を留去した。得られた残さをメタノー ル/ジエチルエーテルで洗浄、乾燥して標題化合物(1.08g)を得た。

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 2.51-2.68 (4H, m), 3.05-3.37 (4H, m), 6.46 (1H, s), 7.22 - 7.41 (5H, m), 9.39 (2H, s).

以下の参考例73~84に記載の化合物は参考例72と同様にして合成した。

参考例73

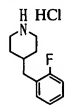
15

4-「(2-フルオロフェニル)メチリデン]ピペリジン・塩酸塩 20

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{_{6}}$) δ : 2.50-2.65 (4H, m), 3.07-3.38 (4H, m), 6.38 (1H, s), 7.16-7.35 (4H, m), 9.39 (2H, s).

参考例74

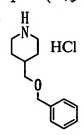
5 4-(2-フルオロベンジル)ピペリジン・塩酸塩



 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 1.33-1.52 (2H, m), 1.66-1.90 (3H, m), 2.57 (2H, d, J = 7.0 Hz), 2.68-2.86 (2H, m), 3.17-3.28 (2H, m), 7.10 - 7.32 (4H, m), 8.91 (1H, s), 9.15 (1H, s).

10 参考例75

4- (ベンジルオキシメチル) ピペリジン・塩酸塩



 $^{1}\text{H} - \text{NMR} \text{ (DMSO-d}_{6}) \delta$: 1. 71 – 1. 90 (2H, m), 2. 16 – 2. 38 (3H, m), 3. 11 – 3. 29 (2H, m), 3. 57 – 3. 76 (4H, m), 4. 85 (2H, s), 7. 63 – 7. 78 (5H, m), 9. 24 (1H, s), 9. 53 (1H, s).

参考例76

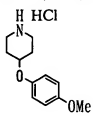
15

4-(4-クロロフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$) δ : 1. 78-1. 93 (2H, m), 2. 08-2. 17 (2H, m), 2. 98-3. 27 (4H, m), 4. 62-4. 69 (1H, m), 7. 02-7. 08 (2H, m), 7. 30 - 7. 39 (2H, m), 9. 26 (2H, s).

参考例77

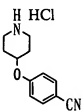
5 4-(4-メトキシフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩



 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$) δ : 1.73-1.90 (2H, m), 2.02-2.12 (2H, m), 2.96-3.27 (4H, m), 3.70 (3H, s), 4.45-4.58 (1H, m), 6.83-6.97 (4H, m), 9.11 (2H, s).

10 参考例78

4-(4-シアノフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩

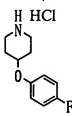


¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.82-1.97 (2H, m), 2.10-2.20 (2H, m), 3.00-3.27 (4H, m), 4.79-4.87 (1H, m), 7.19 (2H, d, J = 8.9 Hz), 7.79 (2H, d, J = 8.9 Hz), 9.30 (2H, s).

参考例79

15

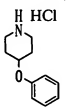
4-(4-フルオロフェノキシ)ピペリジン・塩酸塩



 $^{1}\text{H} - \text{NMR} \text{ (DMSO-d}_{6}) \delta$: 1. 82 – 1. 97 (2H, m), 2. 10 – 2. 20 (2H, m), 3. 00 – 20 3. 27 (4H, m), 4. 79 – 4. 87 (1H, m), 7. 19 (2H, d, J = 8. 9 Hz), 7. 79 (2H, d, J = 8. 9 Hz), 9. 30 (2H, s).

参考例80

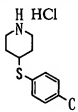
4-フェノキシピペリジン・塩酸塩



 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO-d₆) δ : 1.80-1.93 (2H, m), 2.05-2.17 (2H, m), 3.00-5 3.27 (4H, m), 4.62-4.72 (1H, m), 6.91-7.02 (3H, m), 7.26-7.34 (2H, m), 9.21 (2H, s).

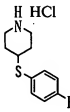
参考例81

4-[(4-クロロフェニル)チオ]ピペリジン・塩酸塩



参考例82

4-[(4-フルオロフェニル)チオ]ピペリジン・塩酸塩

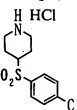


15

IR(KBr): 2730, 1491, 1219, 845, 544cm⁻¹

参考例83

4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]ピペリジン・塩酸塩



 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (DMSO- $^{1}\text{d}_{6}$) δ : 1. 65-1. 86 (2H, m), 1. 97-2. 03 (2H, m), 2. 77-2. 88 (2H, m), 3. 28-3. 37 (2H, m), 3. 58-3. 73 (1H, m), 7. 77-7. 90 (4H, m), 8. 91 (1H, s), 9. 42 (1H, s).

参考例84

5

15

20

4- [(4-フルオロフェニル)スルホニル] ピペリジン・塩酸塩

1R(KBr): 2912, 2786, 1588, 1279, 1236, 1142, 590cm⁻¹

実施例1

1ーベンゾイルーNー[(1R) -2-[3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-10 フルオロー1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ーキノリニル] -1-(1-インドールー3-1) ーイルメチル) -2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-6-フルオロ-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン(150mg)のアセトニトリル(3ml)溶液に、N-ベンゾイルイソニペコチン酸(115mg)、WSC(110mg)、HOBt(61mg)を加え、室温で3時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=10:1)で精製し標題化合物(195mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 3289, 2942, 1632, 1497, 1447, 743, $708cm^{-1}$.

MASS (APCIMASS), m/z 610 [(M+H)⁺].

以下の実施例2~7に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

実施例2

3-(R, S)-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[5-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

IR(KBr): 3260, 2932, 1636, 1456, 1281, 741, 710cm^{-1} .

実施例3

1ーベンゾイルーNー [(1R)-2-[6-クロロ-3-(S)-[(ジメチルアミノ)メチ10 ル] -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル) <math>-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3283, 2942, 1624, 1487, 1447, 1281, 1231, 1096, 743 cm⁻¹. $[\alpha]_D^{20} = -153^{\circ}$ (c = 0.496, $\mathcal{A}\mathcal{P}\mathcal{I}-\mathcal{I}\mathcal{V}$).

MASS (APCIMASS): m/z 626 [(M+H)⁺].

実施例4

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

IR(KBr) : 3287, 2934, 2863, 1634, 1487, 1445, 1279, 743cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z $654 \lceil (\text{M}+\text{H})^{+} \rceil$.

実施例5

5 ベンジル 4-[[[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アミノ]カルボニル]-1-ピペリジンカルボキシラート

116

IR (KBr) : 3308, 2948, 1686, 1634, 1487, 1433, 1215, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 656[(M+H)⁺].

実施例6

15

2-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセトアミド

IR (KBr) : 3283, 2936, 1634, 1487, 1445, 1279, $743cm^{-1}$. MASS (APCIMASS), m/z 640 [(M+H) $^{+}$].

実施例7

5

IR (KBr) : 3289, 2944, 1634, 1487, 1435, 1280, 1094, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 626[(M+H)⁺].

$$[\alpha]_0^{20} = -147^\circ$$
 (c = 0.498% メタノール)

実施例8

10

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2- オキソエチル] <math>-1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

15

20

3-(R, S)-(N, N-ジメチルアミノ)メチル-6-クロロ-1-[3-(インドール-3-イル)-2-[(R)-4-ピペリジルカルボニルアミノ]プロパノイル]-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(150mg)のアセトニトリル(3ml)溶液に、p-メトキシ安息香酸(57mg)、WSC(83mg)、HOBt(46mg)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラム

クロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン=1:4~酢酸エチル/メタノール=20:1)で精製し、標題化合物(150mg)を非晶状粉末として得た。

IR (KBr) : 3289, 2942, 1634, 1613, 1487, 1439, 1250, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 656 $\lceil (M+H)^{+} \rceil$.

5 以下の実施例9~20に記載の化合物は実施例8と同様にして合成した。

実施例9

N-[(1R)-2-[6-DDD-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-T)ドール-3-Tルメチル)-2-オキソエチル] -1-T0-メチルベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

10

15

IR(KBr) : 3285, 2946, 1634, 1487, 1456, 1230, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 640 $f(M+H)^{+}$].

実施例10

N-[(1R) -2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -1-(2-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR (KBr) : 3297, 2944, 1626, 1489, 1435, 1246, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 656[(M+H)⁺].

20 実施例11

1-(2-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメ

チルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド

IR (KBr) : 3304, 2944, 2861, 1634, 1487, 1445, 743cm⁻¹.

5 MASS (APCIMASS), m/z 660 [(M+H) $^{+}$].

実施例12

10

 $1-(1-\cancel{(1-\cancel{(1-1)}})-1-(1-\cancel{(1-1)$

IR(KBr) : 3289, 2944, 1632, 1487, 1456, 1273, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 682 [(M+H)⁺].

実施例13

15 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-フェニルアセチル)-4-ピペリジンカルボキサミド

120

IR(KBr): 3297, 2944, 1632, 1487, 1456, 1100, 741, $729cm^{-1}$.

MASS (APCIMASS), m/z 640[(M+H)⁺].

実施例14

5 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -1-(1-インドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカ ルボキサミド

10 IR(KBr): 3283, 2938, 1638, 1601, 1528, 1487, 1439, 745cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 665[(M+H)⁺].

実施例15

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-15 オキソエチル] -1-(1-インドール-3-イルカルボニル)-4-ピペリジンカ ルボキサミド

IR(KBr) : 3283, 2942, 1636, 1595, 1532, 1487, 1439, $743cm^{-1}$. MASS (APCIMASS), m/z 665[(M+H)⁺].

実施例16

5 1-(1-ベンゾフラン-2-イルカルボニル)-N-[(1R)-2-[6-クロロ-3 -(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニ ル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

IR (KBr) : 3285, 2938, 1632, 1487, 1437, 1177, 745cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 666 [(M+H) +].

実施例17

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-15 オキソエチル]-1-(2-チエニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR (KBr) : 3291, 2938, 1636, 1522, 1487, 1439, 1273, 741cm^{-1} . MASS (APCIMASS), m/z $632 [(M+H)^{+}]$.

実施例18

5 N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -1-(3-チエニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミ ド

IR (KBr) : 3293, 2942, 1634, 1526, 1487, 1445, 1275, 741cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 632[(M+H)⁺].

実施例19

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-15 オキソエチル] -1-(3-ピリジニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3293, 2944, 1634, 1487, 1441, 1283, 741cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 627 [(M+H)⁺].

実施例20

N-[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] <math>-1-[2-(4-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : $3297, 2969, 1634, 1487, 1456, 1092, 743 \text{cm}^{-1}$.

MASS (APCIMASS), m/z 674 [(M+H)⁺].

実施例 21

N-[(1R)-2-[5-クロロ-3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2- オキソエチル] <math>-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

15

20

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-5-クロロ-3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチル-1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(154mg)およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.07ml)のアセトニトリル溶液(5ml)に、炭酸N,N'-ジスクシンイミジル(96mg)を加えた。室温で30分間撹拌後、反応液に1-フェニルピペラジン(62mg)およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.07ml)のアセトニトリル溶液(5ml)を加えた。反応液を室温でさらに3時間撹拌した後、反応液に10%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し

た。有機層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/メタノール=10/1)で精製し、標題化合物(136mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr): 3266, 2971, 2820, 1636, 1458, 1233, 743cm⁻¹

5 以下の実施例22~25に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

実施例22

N-[(1R)-2-[3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-フルオロー 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

10

IR(KBr) : 3268, 2857, 2822, 1632, 1497, 1233, 760cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 583 [(M+H)⁺].

実施例23

N-[(1R)-2-[3-(R,S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-6-フルオロー

15 1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ーキノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -4-(2-オキソー2, 3-ジヒドロー1-ベンズイミダ ゾール-1-イル) -1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3252, 2940, 1694, 1632, 1495, 1244, 756cm⁻¹.

20 MASS (APCIMASS), m/z 638 [(M+H) $^{+}$].

実施例24

N-[(1R)-2-[3-(R,S)-[(5]]+2]+2]+3

1, 2, 3, 4ーテトラヒドロー1ーキノリニル] ー1ー(1ーインドールー3ーイルメチル) ー2ーオキソエチル] ー4ー(3ーメチルー2ーオキソー2, 3ージヒドロー1ーベンズイミダゾールー1ーイル) ー1ーピペリジンカルボキサミド

5 IR(KBr): 3254, 2938, 1694, 1634, 1497, 1435, 1242, $752cm^{-1}$. MASS (APCIMASS), m/z $652[(M+H)^{+}]$.

実施例25

N-[(1R)-2-[5-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ 10 キソエチル] -4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3272, 2971, 1694, 1634, 1483, 1464, 1246, 741cm⁻¹. 実施例26

15 1ーベンゾイルーNー[(1R) -2-[5-クロロ-3-(R, S)-[(ジメチルアミノ) メチル] -1, 2, 3, 4ーテトラヒドロキノリン-1-イル] -1-(1-インドール-3 -イルメチル) -2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-5-クロロー3-(R,S)-(N,N-ジメチルアミノ)メチルー1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(151mg)、1-ベンゾイルー4ーピペリジンカルボン酸(94mg)およびHOBt(60mg)をアセトニトリル(5ml)に加えた混合液にWSC(101mg)を室温で加えた。反応液を室温で16時間撹拌後、反応液に10%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:酢酸エチル/メタノール=10/1)で精製し、標題化合物(218mg)を非晶状粉末として得た。

10 IR(KBr): 3283, 2934, 1634, 1281, 739, $708cm^{-1}$.

実施例27

N-[(1R) -2-[(3R, S) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -1-トリフルオロアセチル-4-ピペリジンカルボキサミド

15

実施例1と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr) : 3308, 2946, 1694, 1634, 1487, 1175, 1144, 745cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z $618 [\text{(M+H)}^{+}]$.

実施例28

20 N-[(1R)-2-[(3R,S)-6-2DD-3-[(5)]+F)]-1.2.3.4

ーテトラヒドロー1ーキノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド

N-[(1R)-2-[(3R,S)-6-DDD-3-[(5)]+7]-[(5)]

5 1, 2, 3, 4-テトラヒドロー1-キノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -1-トリフルオロアセチル-4-ピペリジンカルボキサミド(200mg)のメタノール(4ml)溶液に10%炭酸カリウム水溶液(2ml)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液を減圧下濃縮し、残さに水を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄後、乾燥し、減圧下濃縮し、標即化合物(155mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr): 3279, 2944, 2822, 1636, 1487, 1233, 743cm $^{-1}$.

MASS (APCIMASS), m/z 522 [(M+H) $^{+}$].

実施例29

1-アセチル-N-[(1R)-2-[(3R, S) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メ 15 チル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イ ルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

N-[(1R)-2-[(3R, S) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチ20 ル)-2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド(150mg)の酢酸エチル(1.5ml)溶液に飽和重炭酸ナトリウム水溶液を加え、氷冷下、塩化アセチル(0.031ml)を滴下した。30分間撹拌後、酢酸エチル層を分取し、飽和食塩水で洗

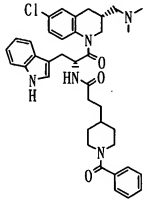
浄後、乾燥し、減圧下濃縮し、標題化合物(80mg)を非晶状粉末として得た。 以下の実施例30~36に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

実施例30

IR(KBr): 3289, 2932, 1632, 1487, 1447, 741, 710cm⁻¹. MASS (APCIMASS). m/z 654 $\lceil (M+H)^{+} \rceil$.

10 実施例31

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1- (1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド



15 IR(KBr): 3289, 2936, 1634, 1487, 1445, 743, 710 cm⁻¹. [α]_p²⁰=-135. 2° (c=0. 302, MeOH)

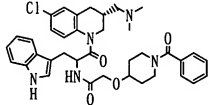
実施例32

20

1-ベンジル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペジリンカルボキサミド

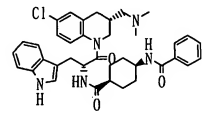
IR(KBr): 3306, 2940, 2768, 1634, 1487, 1456, 741 cm⁻¹ 実施例33

2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R) -6-5 クロロ-3-[ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリ ニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセトアミド



IR(KBr): 3274, 2936, 1651, 1487, 1441, 1100, 743 cm⁻¹ 実施例34

10 N-[cis-4-({[(1R)-2-[6-クロロ-3-(R)-[(ジメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメ チル)-2-オキソエチル] アミノ}カルボニル) シクロヘキシル] ベンズアミド



IR(KBr): 3297, 2936, 1636, 1528, 1487, 743 cm^{-1}

15 実施例35

 $N-[(1R)-2-[(3R)-6-D_{1}-3-[(i)]+F)]-1, 2, 3, 4$ -テトラヒドロ-1-+/リニル]-1-(1-4)ドールー3-4ルメチル)-2-オキソエチル]-1-トリフルオロアセチルー4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3318, 2944, 1694, 1632, 1175, 1144, 743 cm⁻¹. [α]_D²⁰=-139. 7° (c=0. 308, MeOH)

実施例36

5 N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -3-[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

10 IR(KBr): 3301, 2938, 1688, 1344, 1487, 1204, 1146, 745, 667 cm⁻¹ 実施例37

N-[(1R)-2-[(3R)-6-022-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-5 -1-4-2-1-4-2

15

実施例28と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 3285, 2942, 1634, 1487, 743 cm⁻¹. [α]_D²⁰ = -167.0° (c = 0.308, メタノール).

以下の実施例38~50に記載の化合物は実施例8と同様にして合成した。

5 実施例38

N-[(1R)-2-[(3S)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

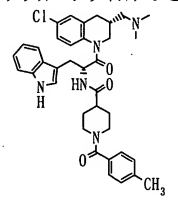
10 IR(KBr): 3289, 2946, 1609, 1487, 1435, 1250, 841, 743cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 656[(M+H)⁺].

実施例39

15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-メチルベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR (KBr): 3303, 2942, 1630, 1439, 743cm^{-1} . MASS (FAB), m/z 640. 3[(M+H)⁺]

実施例40

20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1.2.3.4-テトラヒ

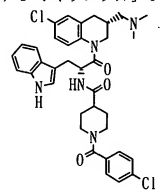
ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3297, 2944, 1636, 1437, 1227, 745cm⁻¹.

5 MASS (FAB), m/z 644. 2 [(M+H) †]

実施例41

1-(4-クロロベンゾイル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド



10

IR(KBr): 3303, 2942, 1630, 1439, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 660. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例42

N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4

15 ーテトラヒドロー1ーキノリニル]-1-(1-インドールー3-イルメチル)-2オキソエチル] -1-(テトラヒドロー2H-ピランー4-イルアセチル)-4-ピ
ペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3294, 2932, 1634, 1487, 1186, 1094, 741 cm⁻¹

実施例43

N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 5 ーテトラヒドロ-1ーキノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -1-(4-メトキシベンゾイル) -4-ピペリジンカルボキサミ ド

IR(KBr) : 3277, 2938, 1634, 1613, 1487, 1435, 1250, 841, 743 cm⁻¹.

10 $[\alpha]_{B}^{20}=-143.7^{\circ}$ (c=0.309, MeOH)

実施例44

K

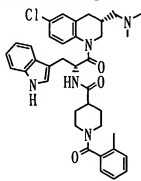
15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-メトキシベンゾイル) <math>-4-ピペリジンカルボキサミ

IR(KBr): 3283, 2940, 1632, 1487, 1250, 743 cm⁻¹. $\left[\alpha\right]_{D}^{20}=-140.2^{\circ}$ (c=0.308, MeOH)

実施例45

5 N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr): 3300, 2946, 1634, 1487, 1441, 743 cm^{-1} .

10 $[\alpha]_{D}^{20}=-143.3^{\circ}$ (c=0.307, MeOH)

実施例46

IR(KBr): 3287, 2944, 1634, 1487, 1445, 741 cm⁻¹. [α]_D²⁰=-139.9° (c=0.303, MeOH)

実施例47

5 N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3- [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(インドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカル ボキサミド

10 IR(KBr): 3291, 2942, 1636, 1605, 1487, 1437, 747 cm⁻¹. [α]_D²⁰=-140.4° (c=0.307, MeOH)

実施例48

1-[4-(アミノスルホニル) ベンゾイル] -N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]
15 -1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3268, 2942, 1634, 1487, 1339, 1165, 1096, 745, 608 cm⁻¹ 実施例49

1-[4-(アセチルアミノ) ベンゾイル] -N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3
5 - [(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1
-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3301, 2938, 1634, 1532, 1487, 1441, 743 cm^{-1}

10 実施例50

1-[(5-アセチル-2-チェニル) カルボニル] -N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -4-ピペリジンカルボキサミド

5

10

15

IR(KBr): 3308, 2942, 1634, 1487, 1424, 1271, 743 cm⁻¹ 実施例51-1

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルボニル)-4-ピペリジ ンカルボキサミド

N-メチルインドール-2-カルボン酸(60mg)のアセトニトリル(3ml)および THF(3ml)混合溶液に、HOBt(54mg)、WSC(70mg)およびN-[(1R)-2-[(3R)-6-0-2-1-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド(160mg)を加え、室温で12時間撹拌した。反応液に10%炭酸カリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/メタノール=50:1)で精製し、標題化合物(161mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr): 3303, 2968, 2942, 1632, 1487, 741 cm⁻¹ 実施例 51-2

PCT/JP00/06937

WO 01/25228

1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-3-(R)-6-クロロー(N,N-ジメチルアミノ)メチルー1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(7.29g)のアセトニトリル(50ml)-THF(50ml)混合溶液に、1-[(1-メチルー1-インドールー2-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボン酸(5.323g)、WSC(4.28g)、HOBt(2.872g)を加え、室温で3時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル~酢酸エチル/メタノール=50:1)、次いでシリカゲルカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/メタノール=50:1~10:1)で精製し標題化合物(8.98g)を非晶状粉末として得た。

138

実施例52

10

15

N- $[(1R)-2-[(3R)-6-D_{1}-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-$ テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-4)ドールー3-4ルメチル)-2-オキソエチル]-3-(4-ピペリジニル)プロパンアミド

 $N-[(1R)-2-[(3R)-6-D_{1}-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニ$

ル]プロパンアミド(194mg)のメタノール溶液(4 ml)に10%炭酸カリウム水溶液を加えた。反応液を室温で12時間撹拌後、反応液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。得られた非晶状粉末をIPEで洗浄し、標題化合物(146 mg)を得た。

5 IR(KBr): 3287, 2924, 1636, 1487, 741 cm⁻¹ 以下の実施例53~78に記載の化合物は実施例8と同様にして合成した。 実施例53

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ 10 キソエチル] -3-[1-(2-チエニルカルボニル)-4-ピペリジニル]プロパン アミド

IR(KBr): 3299, 2926, 1634, 1487, 1443, 739cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 660 $\lceil (M+H)^{+} \rceil$.

15 実施例54

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -3-[1-(2-ピリジルカルボニル)-4-ピペリジニル] プロパンアミド

IR(KBr): 3287, 2928, 1634, 1487, 745cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 655 [(M+H)⁺].

実施例55

20

3-[1-(2-ベンゾチオフェンカルボニル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2]

-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] プロパンアミド

5 IR(KBr): 3297, 2934, 1635, 1487, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 710[(M+H)⁺].

実施例56

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ 10 キソエチル] -3-[1-(2-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパン アミド

IR(KBr): 3272, 2934, 1634, 1487, 1248, 743cm^{-1} . MASS (APCIMASS), m/z $684 [(M+H)^{+}]$.

15 実施例57

20

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-[1-[2-(メチルスルホニル)ベンゾイル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド

$$\begin{array}{c}
C1 \\
N \\
HN \\
0
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
0 \\
0 \\
0
\end{array}$$

IR(KBr): 3299, 2930, 1634, 1487, 1314, 1154, 781, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 732[(M+H)⁺].

実施例58

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-[1-(シクロペンチルカルボニル)-4-ピペリジニル]プロ パンアミド

IR(KBr): 3285, 2944, 1638, 1487, 1439, 743cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 646[(M+H)⁺].

10 実施例59

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-[(4-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル<math>]プロパンアミド

15

IR(KBr): 3287, 2934, 1640, 1489, 1092, 808, 743cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z $702 [\text{(M+H)}^+]$.

実施例60

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-20 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -3-[1-[(3-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル] プロパンアミド

IR(KBr): 3299, 2930, 1636, 1487, 743, 685cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 702[(M+H)⁺].

実施例61

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-[1-[(2-クロロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プ ロパンアミド

$$\begin{array}{c} C1 \\ N \\ H \\ 0 \\ \end{array}$$

IR(KBr): 3291, 2934, 1636, 1487, 1040, 747cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z $702 [(M+H)^{+}]$.

実施例62

10

15

 $3-\{1-[4-(アミノスルホニル) ベンゾイル] -4-ピペリジニル\} -N-[(1R) -2-[(3R) -6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ) メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル]プロパンアミド$

IR(KBr) : 2936, 1632, 1489, 1456, 1339, 1165, 743, 667 cm^{-1}

5

実施例63

3-[1-(2-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-2] - クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

IR(KBr): 3290, 2932, 2861, 1634, 1487, 1445, 743 $\,\mathrm{cm}^{-1}$

実施例64

IR(KBr) : 3289, 2932, 1634, 1487, 1443, 1281, 741 $\,\mathrm{cm}^{-1}$

15 実施例65

3-[1-(4-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-2-1] - (3R)-1 -

IR(KBr): 3287, 2934, 1634, 1487, 1445, 1279, 1090, 837, 743 cm⁻¹ 実施例66

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-{1-[2-(トリフルオロメチル) ベンゾイル]-4-ピペリジ ニル}プロパンアミド

10 IR(KBr): 3289, 2936, 1634, 1489, 1441, 1318, 1175, 1130, 743 cm⁻¹ 実施例67

 $3-\{1-[3-(アミノスルホニル)-4-クロロベンゾイル] -4-ピペリジニル\}$ -N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4 -テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-

15 オキソエチル]プロパンアミド

IR(KBr) : 3275, 2971, 2934, 1634, 1487, 1445, 1339, 1167, 1042, 745, 594 ${\rm cm}^{-1}$

実施例68

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(4-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3266, 2934, 1638, 1439, 743cm⁻¹.

10 MASS (FAB), m/z 668. $3[(M+H)^{+}]$

実施例69

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(4-メトキシベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3285, 2936, 1638, 1439, 1250, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 684. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例70

15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジニル] プロパンアミド

5 IR (KBr): 3287, 2932, 1636, 1443, 1233, 743cm⁻¹.

MASS (FAB). m/z 672. 2 [(M+H) +]

実施例71

10

3-{1-[4-(アセチルアミノ)ベンゾイル]-4-ピペリジニル}-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

IR(KBr): 3303, 2934, 1638, 1530, 849, $723cm^{-1}$.

MASS (FAB), m/z 711. 2[(M+H)⁺]

実施例72

15 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3291, 2930, 1636, 1441, 743cm⁻¹.

20 MASS (FAB). m/z 668. $3[(M+H)^{+}]$

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

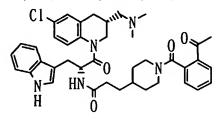
5

IR(KBr): 3304, 2934, 1632, 1456, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 672. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例74

3-[1-(2-アセチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-10 3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

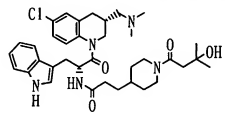


IR(KBr): 3303, 2932, 1636, 1437, 1260, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 696. 2 [(M+H) $^{+}$]

15 実施例75

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(3-ヒドロキシ-3-メチルブタノイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド



20 IR(KBr): 3277, 2932, 1640, 1487, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 650. 3[(M+H)⁺]

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-[(2-フルオロフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド

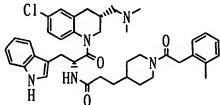
5

IR(KBr): 3301, 2932, 1638, 1491, 1233, 745cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 686. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例77

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒ 10 ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-[(2-メチルフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド

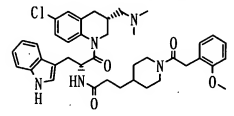


IR(KBr): 3281, 2930, 1636, 1456, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 682. 2 [(M+H) $^{+}$]

15 実施例78

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-[(2-メトキシフェニル)アセチル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド



20 IR(KBr): 3281, 2938, 1638, 1491, 1246, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 698. 3[(M+H)⁺]

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(シクロヘキシルカルボニル)-4-ピペリジニル<math>]プロ

5 パンアミド

3-(4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルア ミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール -3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド(180mg)とトリエチルア ミン(40mg)のTHF(6ml)溶液に、シクロヘキサンカルボニルクロリド(58mg) を0℃で加えた。反応液を0℃で1時間撹拌後、飽和炭酸水素ナトリウム水を加え 、THF/酢酸エチル=1/1で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、 濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:ヘキサン/酢 酸エチル=1/1~酢酸エチル~酢酸エチル/エタノール=20/1)で精製し、標題化 6物(144mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr): 3285, 2932, 1636, 1487, 1447, 741cm^{-1} . MASS (APCIMASS), m/z 660 [(M+H) +].

以下の実施例80~86に記載の化合物は実施例79と同様にして合成した。

実施例80

20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2, 2-ジメチルプロパノイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3287, 2932, 1634, 1487, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 634. 2[(M+H)⁺]

実施例81

2-[4-(3- [(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] アミノ-3-オキソプロピル)-1-ピペリジニル]-1, 1-ジメチル-2-オキソエチルアセテート

$$\begin{array}{c} C1 \\ N \\ HN \\ O \\ \end{array}$$

IR(KBr): 3275, 2934, 1576, 1437, 743cm^{-1} . MASS (FAB), m/z 678. 3[(M+H)⁺]

10 実施例82

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-[1-(フェニルスルホニル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 2934, 1645, 1489, 1339, 1167, 741, 579 cm⁻¹

実施例83

15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ 20 キソエチル] -3-[1-(フェニルアセチル) -4-ピペリジニル]プロパンアミ

IR(KBr): 3272, 2934, 1634, 1487, 1456, 1271, 1233, 741 cm⁻¹ 実施例84

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-(1-イソプチリル-4-ピペリジニル) プロパンアミド

IR(KBr) : 3282, 2932, 1640, 1487, 743 cm⁻¹

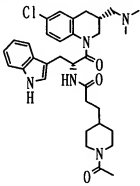
10 実施例85

N-[(1R)- $\dot{2}$ -[(3R)-6-クロロ-3 -[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3- (1-プロピオニル-4-ピペリジニル) プロパンアミド

IR(KBr) : 3279, 2936, 1634, 1487, 1233, 743 cm⁻¹

実施例86

3-(1-アセチル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド



IR(KBr): 3268, 2934, 1634, 1487, 1456, 1271, 1235, 743 cm⁻¹ 実施例87

10 3-(1-ベンジル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1 -インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

 $3-(4- \coloredge 17)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルア$ 15 ミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド(193mg)のエタノール (6ml)溶液に、ベンズアルデヒド(39μl)を室温で加え、15分間撹拌した。この 反応混合液にトリアセトキシ水素化ホウ素ナトリウム(82mg)を室温で加えた。 反応液を室温で12時間撹拌後、溶媒を留去した。残さに飽和炭酸水素ナトリウム水を加え、THF/酢酸エチル=1/1で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒:へキサン/酢酸エチル=1/1~酢酸エチル)で精製し、標題化合物(108mg)を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 3299, 2934, 1487, 741cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 640[(M+H)⁺].

10 以下の実施例88~95に記載の化合物は実施例87と同様にして合成した。

実施例88

WO 01/25228

5

3-[1-(2-クロロベンジル)-4-ピペリジニル]-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミ

15 K

IR(KBr) : 3289, 2932, 1636, 1487, 743cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 674 [(M+H)⁺].

実施例89

20 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-[1-(2-フルオロベンジル)-4-ピペリジニル]プロパンア ミド

IR(KBr): 3302, 2924, 1636, 1487, 758, 743cm^{-1} . MASS (APCIMASS), m/z 658[(M+H)⁺].

実施例90

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-5 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-[2-(トリフルオロメチル)ベンジル]-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3301, 2926, 1634, 1487, 1314, 1121, 772, 743cm⁻¹.

10 MASS (APCIMASS), m/z 708[(M+H)⁺].

実施例91

15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-メトキシベンジル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr) : 3293, 2934, 1632, 1489, 1240, $\dot{1}100$, 741 cm⁻¹

実施例92

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-20 テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -3-[1-(3-メトキシベンジル)-4-ピペリジニル] プロパン

IR(KBr): 3301, 2922, 2768, 1632, 1487, 1456, 1265, 743 cm⁻¹ 実施例93

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル] -3-[1-(4-メトキシベンジル)-4-ピペリジニル] プロパン アミド

10 IR(KBr): 3289, 2926, 2768, 1634, 1512, 1487, 1456, 1246, 1179, 1101, 1038, 822, 741 cm⁻¹

実施例94

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-

15 (2-メチルベンジル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3291, 2922, 1632, 1487, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 654. 3 [(M+H)⁺]

実施例95

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(3-ピリジニルメチル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

IR(KBr): 3270, 2932, 1638, 1487, 743cm⁻¹.

10 MASS (FAB), m/z 641. 2[(M+H)⁺]

以下の実施例96~102に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

実施例96

15

N-[(1S)-2-[(3R, S)-5-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3248, 2938, 1696, 1460, 1373, 741cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 654. 2[(M+H)⁺]

実施例97

4-ベンジル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-

1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ

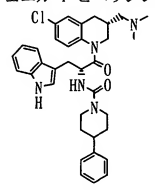
5 キソエチル]-1-ピペラジンカルボキサミド

IR(KBr): 3268, 2938, 1632, 1487, 1233, 741cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 613, $3\lceil (M+H)^{+} \rceil$

実施例98

10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェニル-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr): 2934, 1630, 1487, 1229, 743cm^{-1} .

15 MASS (FAB), m/z 598. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例99.

4-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3254, 2946, 1636, 1487, 1209, 743cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 626, 3 $\lceil (M+H)^{+} \rceil$

実施例100

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒ ドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェニル)-4-ヒドロキシ-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3303, 2942, 1624, 1487, 743cm⁻¹.

10 MASS (FAB), m/z 648. 2 [(M+H)⁺]

実施例101

N-[(1R)-2-[(3R)-6-000-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロー1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

IR (KBr) : 3279, 2820, 1634, 1489, 1231, 743 cm^{-1}

実施例102

4-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペラジンカルボキサミド

IR(KBr): 3274, 2971, 2934, 1634, 1487, 1435, 1256, 1009, 743, 710 cm⁻¹ 以下の実施例103~104に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。

10 実施例103

1-ベンゾイル-N-[(1S)-2-[(3R, S) - 5-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3299, 2944, 1636, 1458, 743cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 626. 2[(M+H)⁺]

実施例104

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1S)-2-[(3R, S) -5-クロロ-3-[(ジメチ ルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド

IR(KBr): 3272, 2928, 1636, 1458, 1281, 741cm^{-1} . MASS (FAB), m/z 654. 3[(M+H)⁺]

10 実施例105

15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-[1-(2-ヒドロキシベンゾイル)-4-ピペリジニル]プロパンアミド

アセチルサリチル酸(137mg)のアセトニトリル溶液(15ml)にHOBt(142mg)、N-[(1R)-2-[(3R)-6-2000-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4

5

10

ーテトラヒドロー1ーキノリニル] ー1ー(1ーインドールー3ーイルメチル) ー2ーオキソエチル] ー3ー(4ーピペリジニル)プロパンアミド(400 mg) およびWSC(177mg) を加えた。反応液を室温で16時間撹拌後、水を加えて酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和炭酸水素ナトリウム水溶液および飽和食塩水で洗浄し、

乾燥後、濃縮した。残さのメタノール (2ml) および酢酸エチル (2ml) の混合 溶液に10%炭酸カリウム水溶液 (2ml) を加え48時間撹拌した。反応液に水を加え酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後、濃縮した。 残さをアルミナカラムクロマトグラフィー (展開溶媒:酢酸エチル/メタノール=4/1) で精製し、精製した非晶状粉末をIPEで洗浄し標題化合物 (134mg) を得た。

IR(KBr): 3263, 2934, 1632, 1487, 1454, 743 cm⁻¹ 以下の実施例106~107に記載の化合物は実施例1と同様にして合成した。 実施例106

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テト 5 ラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペラジンカルボキサミド

IR(KBr): 3299, 2934, 1686, 1458, 1204, 1175, 1144, $745cm^{-1}$. MASS (APCIMASS), m/z 641 [(M+H)⁺].

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)プロパンアミド

IR(KBr): 3272, 2930, 1634, 1456, 1283, 741, 710cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 677 [(M+H)⁺].

実施例108

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テト 10 ラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-ピペラジンカルボキサミド

実施例28と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 3291, 2934, 1647, 1458, 1202, 1177, 745, 613cm⁻¹.

MASS (APCIMASS), m/z 545 [(M+H)⁺].

N-[(IR)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ベンゾイル-1-ピペリジンカルボキサミド

5

実施例79と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 3289, 2944, 1636, 1456, 1283, 789, 743, $710cm^{-1}$. MASS (APCIMASS), m/z 649 [(M+H)⁺].

以下の実施例110~111に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。

10 実施例110

N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3300, 2944, 14634, 1456, 1233, 995, 743, $694cm^{-1}$. MASS (APCIMASS), m/z 622 [(M+H)⁺].

実施例111

5 N-[(1R)-2-(5-(アセチルアミノ)-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェニル-1-ピペラジンカルボキサミド

IR(KBr): 3260, 2940, 1694, 1372, 1246, 741cm^{-1} .

MASS (APCIMASS), m/z 677 [(M+H)⁺].

以下の実施例 112~150 に記載の化合物は実施例 1 と同様にして合成した。 実施例 112

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(トリフルオロアセチル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタアミド

IR(KBr): 3310, 2941, 1680, 1180, 1140, 1103, 745 cm⁻¹. MASS (FAB), m/z 654[(M+H)⁺].

10 実施例 113

IR(KBr): 3304, 2928, 1640, 1487, 743. cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 654 [(M+H)⁺].

実施例 114

15

1-ベンゾイル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-

20 1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オ

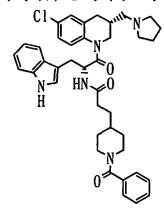
キソエチル]-4-ピペリジンカルボキシアミド

IR(KBr): 3291, 2926, 1628, 1437, 741 cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 652. 2[(M+H)⁺]

5 実施例 115

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド



10 IR(KBr): 3293, 2926, 1632, 1445, 741 cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 692. 9[(M+H)⁺]

実施例116

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-3, 4-ジヒドロ-1(2H)-キノリニル)-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-[(5-フルオロ-1-メチル-1H-インドール-2-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3304, 2942, 1628, 1192, 743 cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z [(M+H)⁺]

以下の実施例 117~123 に記載の化合物は実施例 8 と同様にして合成した。

5 実施例117

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(2, 3-ジヒドロ-1-インデン-2-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

10 IR(KBr): 2923, 1629, 1487, 1204, 742. cm⁻¹.

実施例118

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 2923, 1624, 1488, 1092, 952, 743. cm $^{-1}$.

実施例119

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-インドール-3-イルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3279, 1631, 1597, 1434, 1193, 1098, $745. \text{ cm}^{-1}$.

実施例120

10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(フェニルアセチル)-4-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3274, 2932, 1634, 1488, 1099, 741.cm⁻¹.

実施例121

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-[(1-メチル-1-インドール-3-イル)カルボニル]-4-ピペリジンカルボキサミド

IR (KBr) : 3294, 2933, 1636, 1488, 1231, 1097, 744 cm^{-1} .

実施例 122-

10 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(1-インドール-2-イル)カルボニル]-1-ピペラジンカルボキサミド

IR(KBr): 3283, 2938, 1628, 1250, 747cm^{-1} . MASS (FAB), m/z 666. 4[(M+H)⁺]

実施例 123

5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボニル]-1-ピペラジンカルボキサミド

IR(KBr): 3293, 2938, 1628, 1227, 1007, $741cm^{-1}$.

10 MASS (FAB), m/z 680. 4 [(M+H)⁺]

実施例 124

2-{[1-(2-クロロベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ}-N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセタミド

5

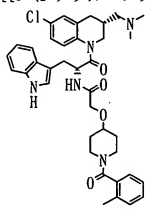
N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-(4-ピペリジニルオキシ)アセタアミド(300mg)のアセトニトリル(10m1)溶液に、pークロロ安息香酸(100mg)、WSC(120 mg)、HOBt(100mg)を加え、室温で16時間撹拌した。反応液に飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。酢酸エチル層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;酢酸エチル/ヘキサン=1/1~酢酸エチル/メタノール=20/1)で精製し、標題化合物(210mg)を非晶状粉末として得た。

10 IR(KBr): 3291, 2940, 1653, 1001, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 690. 2[(M+H)⁺]

以下の実施例125~128に記載の化合物は実施例124と同様にして合成した。 実施例125

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル] -1, 2, 3, 4-テトラヒ 15 ドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(2-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド



IR (KBr) : 3275, 1638, 1096, 743cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 670. 3[(M+H)⁺]

実施例 126

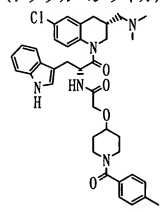
N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(4-フルオロベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド

IR(KBr): 3291, 2942, 1640, 1100, 743cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 674. 2[(M+H)⁺]

実施例 127

10 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(4-メチルベンゾイル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド



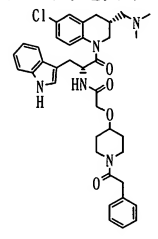
IR(KBr): 3289, 2928, 1638, 1437, 1100, 743 cm $^{-1}$.

15 MASS (FAB), m/z 670. 2 [(M+H) $^{+}$]

実施例 128

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-[[1-(

フェニルアセチル)-4-ピペリジニル]オキシ]アセタミド



IR(KBr): 3291, 2942, 1638, 1437, 1101, 743cm^{-1} . MASS (FAB), m/z 670. 2[(M+H)⁺]

5 以下の実施例129~150に記載の化合物は実施例21と同様にして合成した。 実施例129

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4- テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-フルオロベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド

10

IR(KBr): 3275, 2944, 1636, 1487, 1231, 968, 743. cm $^{-1}$. MASS (FAB), m/z 644[(M+H) $^{+}$].

実施例 130

IR (KBr) : 3270, 2944, 1636, 1287, 1092, 968, 741. cm⁻¹. MASS (FAB), m/z 660 [(M+H) $^{+}$].

実施例 131

5 N-[(1R)-2-[(3 R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル]-4-(2-フルオロベンジリデン)-1-ピペリジンカルボキサミ ド

10 IR(KBr): 3274, 2940, 1485, 1229, 756, 743. cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 628[(M+H)⁺].

実施例 132

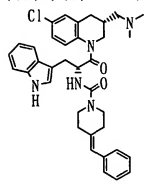
15

4-[(ベンジルオキシ)メチル]-N-[(1R)-2-[(3 R)-6-クロロ-3-[(ジメ チルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-イン ドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3274, 2938, 1632, 1487, 1100, 741. cm $^{-1}$. MASS (FAB), m/z 642[(M+H) $^{+}$].

実施例 133

5 4ーベンジリデンーN-[(1R)-2-[(3 R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ) メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペリジンカルボキサミド



IR(KBr) : 3274, 2940, 1632, 1487, 1229, 741. cm⁻¹.

10 MASS (FAB), m/z 610 [(M+H) $^{+}$].

実施例 134

4-ベンジル-N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ キソエチル]-1-ピペリジンカルボキシアミド

IR(KBr): 3268, 2928, 1628, 1485, 1233, 741cm^{-1} . MASS (FAB), m/z 612.3[(M+H)⁺]

実施例 135

5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-メトキシベンジル)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3256, 2913, 1624, 1508, 1244, 743cm⁻¹.

10 MASS (FAB), m/z 642. 2 [(M+H)⁺]

実施例 136

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-フルオロベンジル)-1-ピペリジンカルボキシアミド

IR (KBr) : 1638, 1491, 1229, 741 cm⁻¹. MASS (FAB), m/z 630. $3[(M+H)^{+}]$

実施例 137

5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ -1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェニ ル 1-1-ピペラジンカルボキシアミド

IR(KBr): 3268, 2911, 1630, 1485, 1231, 743cm⁻¹.

10 MASS (FAB), m/z 625. 2[(M+H)⁺]

実施例 138

4-ベンジル-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペラジンカルボキシアミド

IR(KBr): 3285, 2928, 2801, 1630, 1485, 999, 741 cm⁻¹. MASS (FAB), m/z 639.2[(M+H)⁺]

実施例 139

5 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-(1-ピロリジニルメチル)-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(2-オキソ-2, 3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イル)-1-ピペリジンカルボキサミド

10 IR(KBr): 3247, 2930, 1692, 1483, 739cm^{-1} .

MASS (FAB), m/z 680. 2 [(M+H)⁺]

実施例140

15

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-メトキシベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3316, 2942, 1634, 1258, 968, $743cm^{-1}$.

MASS (FAB), m/z656.3 [(M+H)⁺]

実施例 141

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(3, 4-ジメトキシベンゾイル)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3310, 2938, 1632, 1514, 1265, 1161, 1022, $743cm^{-1}$.

10 MASS (FAB), m/2686.3 [(M+H)⁺]

実施例 142

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(1-メチル-1-インドール-2-イル)カルボニル]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3293, 2944, 1632, 1485, 1184, 968, 741cm^{-1} . MASS (FAB), m/z679.3 [(M+H)⁺]

実施例143

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3274, 2942, 1632, 1487, 1235, 826, 743. cm⁻¹.

10 実施例144

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-I-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-メトキシフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr) : 3274, 2944, 1632, 1505, 1227, 1038, 824, 745. cm⁻¹.

実施例 145-1

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-シアノフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3306, 2944, 2222, 1634, 1505, 1254, 1034, 835, 743.cm⁻¹. 実施例 145-2

10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3275, 2942, 1632, 1487, 1229, 1042, 743. 693. cm⁻¹.

実施例146

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒド 5 ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-フルオロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3295, 2942, 1632, 1503, 1206, 828, 762. cm⁻¹.

実施例 147

10 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)チオ]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3277, 2971, 1632, 1487, 1233, 833, $743cm^{-1}$. MASS (FAB), m/z648. 2 [(M+H)⁺]

実施例148

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3293, 2936, 1630, 1489, 1230, 1144, 839, $743 \,\mathrm{cm}^{-1}$.

10 MASS (FAB), m/z680.2 [(M+H)⁺]

実施例 149

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)チオ]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3291, 2942, 1632, 1487, 1096, 1011, 822, 743.cm⁻¹.

実施例150

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒド ロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド

IR(KBr): 3306, 2938, 1636, 1487, 1148, 1090, 752.cm⁻¹. 実施例 151

10 N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-2-(4-ピペリジニルオキシ)アセタアミド

実施例28と同様にして標題化合物を得た。

IR(KBr): 3399, 2940, 1642, 1487, 1101, 743 cm⁻¹.

MASS (FAB), m/z 552. 3 [(M+H) $^{+}$]

5 実施例 152

10

15

N-[(1R)-2-((3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル)-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル] -3-[1-(2-ヒドロキシ-2-メチルプロパノイル-4-ピペリジニル)プロパンアミド

2-[4-(3- [(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アミノ-3-オキソプロピル)-1-ピペリジニル]-1, 1-ジメチル-2-オキソエチル アセテート (80mg) のエタノール (6ml) 溶液に 5N 水酸化ナトリウム (0.1ml) を加え、室温で 16 時間撹拌した。反応溶液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナクロマトグラフィー (展開溶媒: ヘキサン/酢酸エチル=1/1, 酢酸エチル/メタノール10/1~5/1, メタノール) で精製し、標題化合物 (50mg) を非晶状粉末として得た。

IR(KBr) : 3275, 2934, 1576, 1437, 743cm⁻¹.

20 MASS (FAB), m/z 636. 3[(M+H)⁺]

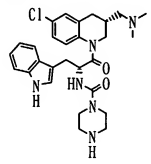
実施例 153

N-[(1R)-2-(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒド

10

15

ロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-ピペ ラジンカルボキサミド



1-[2-(R)-アミノ-3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-6-クロロー3-(R)-(N,N-ジメチルアミノ)メチルー1,2,3,4-テトラヒドロキノリン(300mg)およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.14ml)のアセトニトリル溶液(10ml)に、炭酸N,N'-ジスクシンイミジル(200mg)を加えた。室温で30分間撹拌後、反応液に1-トリフルオロアセチルピペラジン(150mg)およびN-エチルジイソプロピルアミン(0.14ml)のアセトニトリル溶液(5ml)を加えた。反応液を室温でさらに48時間撹拌した後、反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を、飽和食塩水で洗浄し、乾燥後濃縮した。残さをアルミナカラムクロマトグラフィー(展開溶媒;ヘキサン/酢酸エチル=4/1~1/1)で精製し、標題化合物(250mg)を非晶状粉末として得た。

 1 H-NMR (CDCl $_{3}$) δ : 1. 93-2. 17 (4H, m), 2. 13 (6H, s), 2. 8 (4H, br m), 3. 0 (1H, br m), 3. 3 (1H, br m), 3. 4 (4H, br m), 3. 5 (1H, br m), 5. 2 (1H, br m), 5. 6 (2H, br m), 6. 8-7. 5 (8H, br m), 7. 9 (1H, br s).

MASS (FAB), m/z 523. 2 [(M+H) +]

製剤例1

(1) 実施例1で得られた化合物 50.0mg (2) ラクトース 34.0mg 20 (3)トウモロコシ澱粉 10.6mg (4)トウモロコシ澱粉(のり状) 5.0mg(5) ステアリン酸マグネシウム 0.4mg (6) カルボキシメチルセルロースカルシウム 20.0mg 計 120.0mg 25

常法に従い上記(1)~(6)を混合し、錠剤機により打錠し、錠剤を得た

実験例1

20

以下に本発明化合物の薬理作用を具体的に示すが、これらに限定されるものではない。なお、大腸菌を用いての遺伝子操作法は、モレキュラー・クローニング (Molecular Cloning)、1989年度版に記載の方法に従った。

(1) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4(hSSTR4) DNAのクローニング

公知のヒトSSTR4DNAの塩基配列〔Rohrerら、プロシージング・オブ

・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンセズ・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci., USA)90巻、4196-4200頁、1993年〕に基づき、DNAオリゴマー、S4-1およびS4-2を合成した。S4-1の配列は、

5'-GGCTCGAGTCACCATGAGCGCCCCCTCG-3'(配列番号:1)であり、S4-2の配列は、

5'-GGGCTCGAGCTCCTCAGAAGGTGGTGG-3'(配列番号: 2)である。

鋳型としては、ヒト染色体DNA(クロンテック社、カタログ番号CL6550-1)を用いた。該DNA 0.5 ngに上記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmolずつ加え、PfuDNAポリメラーゼ(ストラタギーン(株)) 2.5 単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行なった。反応液組成は、PfuDNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。

反応条件は、94℃で1分間、66℃で1分間、75℃で2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ(約1.2 kb)のDNA断片が特異的に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法にしたがって回収し、Hinc IIサイトで開裂したプラスミドpUC118に接続し、コンピテントセルである大腸菌(Escherichia coli)JM109に形質転換した。該DNA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置ALF DNAシーケンサー(ファルマシア社製)で挿入DNA断片

の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記のRohrerらの報告に記載された配列と完全に一致した。

- (2) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4(hSSTR4) DNAの発現プラスミドの構築
- 5 CHO (チャイニーズハムスター卵巣) 細胞での発現ベクターとしては、 p AKKO-111を用いた。 p AKKO-111は次のようにして構築した。 特開平5-076385号公報に記載の p T B 1417から制限酵素 (H i n d I I I) および制限酵素 (C 1 a I) 処理によってSR αプロモーターおよび p o l y A付加シグナルを含む1.4 kbのDN A断片を得た。また、 p T B 348 (Naruo, K. et al. バイオケミカル・アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochem. Biophys. Res. Commun.)、128巻、256-264頁(1985)) から制限酵素 (C 1 a I) および制限酵素 (S a 1 I) 処理によりジヒドロ葉酸還元酵素遺伝子 (d h f r) を含む4.5 kbのDN A断片を得た。これらのDN A断片をT 4ポリメラーゼ処理により末端を平滑末端にした後、T 4 リガーゼにより連結し、p AKKO-111プラスミドを構築した。

次に、ヒト・SSTR4 DNA断片を有するプラスミド 5μgを制限酵素 (XhoI)で消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR4をコードする1.2 kbのDNA断片を回収した。そして、上記の発現べ クターpAKKO-111(5.5 kb)1μgを制限酵素(SalI)で消化し、ヒト・SSTR4 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作製した。該発現ベクター断片と1.2 kbのDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR4 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11-hSSTR4を得た。この形質転換体を大腸菌(Escherichia coli) JM109/pA-1-11-hSSTR4と表示した。

(3) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ 4 (hSSTR 4) DNAのCHO (dh f r^-) 細胞への導入と発現

WO 01/25228 PCT/JP00/06937

CHO(dhfr⁻)細胞1×10⁶細胞を、直径8cmのシャーレを用いて、 10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に上記 で得たヒト・SSTR4 DNA発現プラスミド pA-1-11-hSST R 4、1 0 μgをリン酸カルシウム法 (Cell Phect Transfection Kit; Pharmacia 社製)で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むダ 5 ルベッコ変法イーグル培地(DMEM)に換えて、本培地でコロニーを形成す る細胞(すなわち、dhfr⁺細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限 界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチ ンレセプター蛋白質発現能を以下の方法で測定した。ヒト・SSTR4受容体 発現細胞株を測定用緩衝液〔50mM トリス-塩酸、1mM EDTA、5mM 塩化 10 マグネシウム、0.1% BSA、0.2mg/ml バシトラシン、 $10\mu g/ml$ ロイ ペプチン、 $1 \mu g/ml$ ペプスタチン、200 units/ml アプロチニン(pH7. 5)〕で希釈し、細胞数を200 μ lあたり2×10 4 個に調製した。200 μ l をチューブに分注し、5 $nM[^{125}I]$ - ソマトスタチン -14(2000 Ci/mmol)アマシャム社製) 2μ lを添加し、25 ℃、60分間インキュベーションした 15 。また、非特異的結合量(NSB)を測定するために、ソマトスタチン-14 $(10^{-4} \text{ M}) 2\mu$ lを加えたチューブもインキュベーションした。洗浄用緩衝液 〔50 mM トリス-塩酸、1mM EDTA、5 mM 塩化マグネシウム(pH7. (1.5 ml)を添加し、GF/Fガラス繊維ろ紙(Whatman社)でろ過、 さらに同緩衝液 (1.5 ml)で洗浄した。ろ紙の〔¹²⁵ I〕をγ-カウンターで測定 20 した。かくして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、hSSTR4-1-2を選択した。

- (4) ラット・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4(rSSTR4) DNAのクローニング
- 25 公知のラットSSTR4 DNAの塩基配列 (Bito. H ら、J. Biol. Chem. 、269巻、12722-12730頁、1994年)に基づき、DNAオリゴマー、S4-3およびS4-4を合成した。

S4-3の配列は、5'-AAGCATGAACACGCCTGCAACTC-3'(配列番号:3)あり、S4-4の配列は、5'-GGTTTTCAGAAA

GTAGTGGTCTT-3'(配列番号:4)である。

鋳型としては、Sprague-Dawleyラットから染色体DNAをEasy-DNATMKIT (インピトロゲン (Invitrogen) 社製)を用いて調製したものを使用した。該DNA 0.5 ngに上記DNAオリゴマーをそれぞれ25 pmolずつ加え、TaKaRa LAPCR KIT (タカラ (TaKaRa) 社製)を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行なった。

反応条件は、95℃で30秒間、65℃で2分30秒間を1サイクルとして、30サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ(約1.2 kb)のDNA断片が特異的に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法にしたがって回収し、ORIGINALTA CLONINGKIT (Invitrogen社製)のベクター(pCRTM2.1 (商品名))に接続し、コンピテントセルである大腸菌(Escherichia coli)JM109に形質転換した。該DNA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を選抜し、蛍光色素を用いた自動塩基配列解析装置ALF DNAシーケンサー(ファルマシア社製)で挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記のBito.Hらの報告に記載された配列と完全に一致した。

- (5) ラット・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4(rSSTR4) DNAの発現プラスミドの構築
- 20 CHO細胞での発現ベクターとしては、上記のpAKKO-111を用いた

上記で得られたラット・SSTR4 DNA断片を有するプラスミド $5\mu g$ を制限酵素(EcoRI)で消化し、T4DNApolymerase処理した後、1%7ガロースゲル電気泳動を行い、ラット・SSTR4をコードする 1.2 kbのDNA断片を回収した。そして、上記の発現ベクターpAKKO-111(5.5kb) $1\mu g$ を制限酵素(ClaI)で消化、T4DNApolymerase、およびAlkaline Phosphatase処理し、ラット・SSTR4 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作製した。該発現ベクター断片と1.2 kbのDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法

15

WO 01/25228 PCT/JP00/06937

にて大腸菌 J M 1 0 9 に導入し、形質転換体の中からラット・S S T R 4 D N A 断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミド p A 1-1-r S S T R 4 を得た。この形質転換体を大腸菌(Escherichia coli) J M 1 0 9 / p A -1-1 1-r S S T R 4 と表示した。

191 .

5 (6) ラット・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ4(rSSTR4)DNAのCHO(dhfr⁻) 細胞への導入と発現

CHO(dhfr⁻)細胞 1×10^6 細胞を、直径8 cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含む $\alpha-\text{MEM}$ 培地(リポヌクレオシド・デオキシヌクレオシド含有)で24時間培養し、この細胞に、上記で得たラット・SSTR 4 DNA発現プラスミド1pA-1-11-rSSTR4、 $10\mu g$ をリン酸カルシウム法(Cell Phect Transfection Kit; Pharmacia)で導入した。導入 24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含む $\alpha-\text{MEM}$ 培地(リボヌクレオシド・デオキシヌクレオシド不含)培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわち、dhfr⁺細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を上記記載のバインデイングアッセイにより測定した。このようにして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、rSSTR4-20-25を選択した。

(7) ソマトスタチンレセプター4を含有するCHO細胞膜画分の調製

20 ヒトおよびラット・ソマトスタチンレセプター4発現CHO細胞株、hSS TR4-1-2、あるいはrSSTR4-20-25(1×10°個)を5 mM E DTAを添加したリン酸緩衝生理食塩水 (PBS-EDTA) に浮遊させ遠心した。細胞のペレットに細胞用ホモジネートバッファー(10 mM NaHCO3、5 mM EDTA、pH7.5)を10 ml加え、ポリトロンホモジナイザーを 用いてホモジネートした。400×gで15分間遠心して得られた上清をさらに100,000μgで1時間遠心し、膜画分の沈澱物を得た。この沈澱物を2 mlのアッセイバッファー[25 mM Tris-HCl、1 mM EDTA(エチレンジアミン四酢酸)、0.1% BSA(ウシ血清アルブミン)、0.25 mM PMSF(フェニルメチルスルホニルフルオライド)、1μg/mlペプスタチン

WO 01/25228 PCT/JP00/06937

、 $20 \mu g/ml$ ロイペプチン、 $10 \mu g/ml$ フォスフォラミドン、pH7.5] に 懸濁し、100, $000 \times g$ で1時間遠心した。沈澱物として回収された膜画 分を再び20 mlのアッセイバッファーに懸濁し、分注して、-80で保存し、使用の都度解凍して用いた。

192

5 実験例2

(1) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ1 (SSTR1) D NAのクローニング

公知のヒト・SSTR1cDNAの塩基配列〔プロシージング・オブ・ザ・ ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci. USA), 89巻、251-255頁、1992年〕に基づき、DNAオリ 10 ゴマーS1-1およびS1-2を合成した。S1-1の配列は、5'-GGTCGACCTCAGCTAGGATGTTCCCCCAATG-3'(配列番号:5)であり、S 1 - 2 の配列は、5'-GGTCGACCCGGGCTCAGAG CGTCGTGAT-3'(配列番号:6)である。鋳型としては、ヒト染色体 DNA(クロンテック社、カタログ番号CL6550-1)を用いた。該DN 15 A0.5ngに前記のDNAオリゴマーをそれぞれ25pmol加え、Pfu DNAポリメラーゼ(ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラーゼ 連鎖反応を行った。反応液組成は、該PfuDNAポリメラーゼに添付された 指示書に従った。反応条件は、94℃で1分間、63℃で1分間、75℃で2 分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロース 20 ゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ(約1.2kb)のDNA断片 が特異的に増幅されていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法に従って 回収し、Hinc IIサイトで開裂したpUC118に接続し、コンピテントセルであ るエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109に形質転換した。該D. 25 NA断片を含むプラスミドを有する形質転換体を選抜し、蛍光色素を用いた自 **動塩基配列解析装置ALF DNAシーケンサー(ファルマシア社製造)で挿** 入DNA断片の塩基配列を確認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸 配列は、前記の文献に記載された配列と完全に一致した。

(2) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ1 (SSTR1) D

WO 01/25228 PCT/JP00/06937

NAの発現プラスミドの構築

CHO(チャイニーズハムスター卵巣)細胞での発現ベクターとしては、p AKKO-111を用いた。pAKKO-111は次のように構築した。特開 平5-076385号公報に記載のpTB1417からHind IIIおよび Cla I処理によって $SR\alpha$ プロモーターおよびpolvA付加シグナルを 含む1.4kbのDNA断片を得た。また、pTB348〔バイオケミカル・ アンド・バイオフィジカル・リサーチ・コミュニケーションズ (Biochem. Biophys. Res. Commun.), 128, 256-264頁, 1985年〕からC1 a IおよびSall処理によりジヒドロ葉酸還元酵素(DHFR)遺伝子を含 む4.5kbのDNA断片を得た。これらのDNA断片をT4ポリメラーゼ処 10 理により末端を平滑末端にした後、T4リガーゼにより連結し、pAKKO-111プラスミドを構築した。次に前記(1)で得られたヒト・SSTR1 D NA断片を有するプラスミド5μgを制限酵素Sal Ιで消化した後、1%ア ガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR1をコードする1.2kbのD NA断片を回収した。そして、前記の発現ベクターpAKKO-111(5. 5 k b) 1 μ g を S a l I で消化し、ヒト・S S T R 1 D N A 断片を挿入す るためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片と1.2kbのD NA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法に て大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR1 DNA 断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11 20 -SSTR1を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリJM109/pA -1-11-SSTR1と表示する。

- (3) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サプタイプ1 (SSTR1) DNAのCHO(dhfr⁻)細胞への導入と発現
- 25 CHO (dhfr⁻) 細胞1X10⁶ 細胞を、直径8cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(2)で得たヒト・SSTR1cDNA発現プラスミド1 pA-1-11-SSTR1、10μgをリン酸カルシウム法(Cell Phect Transfection Kit; Pharmacia)で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血

· 清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわち 、DHFR+細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によっ て単一細胞からクローニングし、ソマトスタチン蛋白質活性を以下の方法で測 定した。ヒト・SSTRcDNA発現細胞株を測定用緩衝液〔50mMのトリ ス塩酸、1mMのEDTA、5mMの塩化マグネシウム、0.1%のBSA、 0. 2 mg/ml のバシトラシン、 $10 \mu \text{ g/ml}$ のロイペプチン、 $1 \mu \text{ g/ml}$ mlo $\sqrt{2}$ \sqrt] で希釈し、細胞数を200 μ 1当たり2X10⁴個に調整した。200 μ 1 をチューブに分注し、5 nM (125 I) -ソマトスタチン-14 (2000) Ci/mmol, Amersham) 2 µ 1を添加し、25℃、60分間インキュベー 10 ションした。また、非特異的結合量(NSB)を測定するために、ソマトスタ チン-14 (10⁻⁴M) 2μ lを加えたチューブもインキュベーションした 。洗浄用緩衝液〔50mMのトリス塩酸、1mMのEDTA、5mMの塩化マ グネシウム (pH7.5)] (1.5ml) を添加し、GF/Fガラス繊維ろ 紙(Whatman社)でろ過、さらに同緩衝液(1.5m1)で洗浄した。ろ紙の〔 15 $1 \ 2 \ 5$ I] を γ - カウンターで測定した。このようにして、ソマトスタチン結 合性の高い細胞株、SSTR1-8-3を選択した。

(4) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ2(SSTR2)D NAのクローニング

20 公知のヒト・SSTR2cDNAの塩基配列〔プロシージング・オブ・ザ・ナショナル・アカデミー・オブ・サイエンス・ユーエスエー(Proc. Natl. Acad. Sci., USA), 89巻、251-255頁、1992年〕に基づき、DNAオリゴマーPT-1およびPT-2を合成した。PT-1の配列は、5'-GGTCGACACCATGGACATGGCGGATGAG-3'(配列番号:7)で あり、PT-2の配列は、5'-GGTCGACAGTTCAGATACTGG TTTGG-3'(配列番号:8)である。ヒト下垂体cDNA(クロンテック社、カタログ番号7173-1)を鋳型として用いた。該cDNA 1ngに前記DNAオリゴマーをそれぞれ25pmo1加え、TaqDNAポリメラーゼ(宝酒造(株))2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液

15

組成は、前記TagDNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条 件は、94℃で30秒間、52℃で20秒間、72℃で60秒間を1サイクル として、30サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動し たところ、目的とするサイズ(約1.1kb)のDNA断片が特異的に増幅さ れていた。該DNA断片をアガロースゲルから常法に従って回収し、Hinc IIサイトで開裂したpUC118に接続し、コンピテントセルであるエシェリ ヒア コリ (Escherichia coli) JM109に形質転換した。該DNA断片を 含むプラスミドを有する形質転換体を2株(No. 5およびNo. 7)選抜し、蛍光色 素を用いた自動塩基配列解析装置373ADNAシーケンサー(アプライドバ イオシステム社製) で挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、No.5株の SalI-BstPI間の770ベース断片の配列中に点変異が1ケ所確認さ れ、No.7株のBstPI-SalI間の360ベース断片の配列中に点変異が 1ケ所確認された。そこで、No.5株のBstPI-SalI断片およびNo.7株 のBstPI-SalIを除いた残りの断片を、アガロース電気泳動で精製し 、これらをライゲーション反応で繋げたプラスミドを構築した。本プラスミド の挿入DNA断片の塩基配列を確認したところ、前記文献に記載された配列と 完全に一致した。

- (5) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ2 (SSTR2) D NAの発現プラスミドの構築
- 20 CHO(チャイニーズハムスター卵巣)細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載のpAKKO-111を用いた。前記(4)で得られたヒト・SSTR2cDNA断片を有するプラスミド5μgを制限酵素SalIで消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR2をコードする1.1kbのDNA断片を回収した。そして、前記発現ベクターpAKKO-111(5.5kb)1μgをSalIで消化し、ヒト・SSTR2 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片と1.1kbのDNA断片をT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR2 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドp

25

AC01を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Esherichia coli) J M109/pAC01と表示する。

- (6) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ 2 (SSTR 2) DNAのCHO (dh fr $^-$) 細胞への導入と発現
- CHO(dhfr⁻)細胞1X10⁶細胞を、直径8cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(5)で得たヒト・SSTR2cDNA発現プラスミド pAC01、10μgをリン酸カルシウム法(Cell Phect Transfection Kit; Pharmacia)で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわち、DHFR⁺細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、ヒト・SSTR2を高発現する細胞株、SSTR2-HS5-9を選択した。
- (7) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ3 (SSTR3) D 15 NAのクローニング

公知のヒト・SSTR3cDNAの塩基配列〔モレキュラーエンドクリノロジー(Mol. Endocrinol.),6巻,2136-2142頁、1992年〕に基づき、DNAオリゴマー、S3-1およびS3-2を合成した。S3-1の配列は、5'-GGTCGACCTCAACCATGGACATGCTTCATC-3'(配列番号:9)であり、S3-2の配列は、5'-GGTCGACTTTCCCCAGGCCCCTACAGGTA-3'(配列番号:10)である。鋳型としては、ヒト染色体DNA(クロンテック社、カタログ番号CL6550-1)を用いた。該DNA0.5ngに前記DNAオリゴマーをそれぞれ25pmol加え、PfuDNAポリメラーゼ(ストラタジーン(株))2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反応を行った。反応液組成は、PfuDNAポリメラーゼに添付された指示書に従った。反応条件は、94℃で1分間、63℃で1分間、75℃で2分間を1サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電気泳動したところ、目的とするサイズ(約1.3kb)のDNA断片が特異的に増幅されていた。塩基配列から予想されるア

20

25

ミノ酸配列は、前記文献に記載された配列と完全に一致した。

(8) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ3 (SSTR3) D NAの発現プラスミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載のpAKKO-11 1を用いた。前記(7)で得られたヒト・SSTR3 DNA断片を有するプ ラスミド 5 μ g を制限酵素 S a l I で消化した後、1%アガロースゲル電気泳 動を行い、ヒト・SSTR3をコードする1.3kbのDNA断片を回収した 。そして、前記の発現ベクターpAKKO-111(5.5kb) $1\mu g$ をS allで消化し、ヒト・SSTR3 DNA断片を挿入するためのクローニン 10 グ部位を作成した。該発現ベクターと1.3kbのDNA断片とをT4DNA リガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に 導入し、形質転換体の中からヒト·SSTR3 DNA断片がプロモーターに 対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR3を得た。 この形質転換体をエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109/pA -1-11-SSTR3と表示する。

(9) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ3 (SSTR3) D NAのCHO (dhfr⁻) 細胞への導入と発現

CHO(dhfr⁻)細胞1X10⁶細胞を、直径8cmのシャーレを用い て、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に 前記(5)で得たヒト・SSTR3 DNA発現プラスミド pA-1-11 -SSTR3、 10μ gをリン酸カルシウム法で導入した。導入24時間後、 培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニ ーを形成する細胞(すなわち、DHFR⁺細胞)を選択した。さらに、選択さ れた細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞の ソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインディングア ッセイにより測定した。このようにして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞 株、SSTR3-15-19を選択した。

(10) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ (SSTR5) D NAのクローニング

15

20

25

公知のヒト・SSTR5cDNAの塩基配列 [Biochem. Biophys. Res. Commun., 195巻, 844-852頁、1993年〕に基づき、DNAオリゴ マー、S5-1およびS5-2を合成した。S5-1の配列は、5'-GGTCGACCACCATGGAGCCCCTGTTCCC-3'(配列番号:11) であり、S5-2の配列は、5'-CCGTCGACACTCTCACAGCT TGCTGG-3'(配列番号:12)である。鋳型としては、ヒト染色体DN A(クロンテック社、カタログ番号CL6550-1)を用いた。該DNA0. 5ngに前記DNAオリゴマーをそれぞれ25pmo1加え、PfuDNA ポリメラーゼ(ストラタジーン(株)) 2.5単位を用いてポリメラーゼ連鎖反 応を行った。反応液組成は、PfuDNAポリメラーゼに添付された指示書に 従った。反応条件は、94℃で1分間、66℃で1分間、75℃で2分間を1 サイクルとして、35サイクル繰り返した。反応液を1%アガロースゲルで電 気泳動したところ、目的とするサイズ(約1.1kb)のDNA断片が特異的 に増幅されていた。前記(1)記載の方法により該DNA断片の塩基配列を確 認したところ、塩基配列から予想されるアミノ酸配列は、前記文献に記載され た配列と完全に一致した。

(11) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ 5 (SSTR 5) DNAの発現プラスミドの構築

CHO細胞での発現ベクターとしては、前記(2)記載のpAKKO-111 1を用いた。前記(10)で得られたヒト・SSTR5 DNA断片を有するプラスミド5 μ gを制限酵素SalIで消化した後、1%アガロースゲル電気泳動を行い、ヒト・SSTR5をコードする1.1kbのDNA断片を回収した。そして、前記の発現ベクターpAKKO-111(5.5kb)1 μ gをSalIで消化し、ヒト・SSTR5 DNA断片を挿入するためのクローニング部位を作成した。該発現ベクター断片と1.1kbのDNA断片とをT4DNAリガーゼを用いて結合し、反応液を塩化カルシウム法にて大腸菌JM109に導入し、形質転換体の中からヒト・SSTR5 DNA断片がプロモーターに対して順方向に挿入された発現プラスミドpA1-11-SSTR5を得た。この形質転換体をエシェリヒア コリ (Escherichia coli) JM109

15

20

25

✓ pA-1-11-SSTR5と表示する。

(12) ヒト・ソマトスタチンレセプター蛋白質サブタイプ 5 (SSTR 5) DNAのCHO(dhfr⁻)細胞への導入と発現

CHO(dhfr⁻)細胞 $1X10^6$ 細胞を、直径8cmのシャーレを用いて、10%ウシ胎児血清を含むハムF12培地で24時間培養し、この細胞に前記(11)で得たヒト・SSTR5cDNA発現プラスミド pA-1-11-1 1-SSTR5、 10μ gをリン酸カルシウム法で導入した。導入24時間後、培地を10%透析ウシ胎児血清を含むDMEM培地に換えて、本培地でコロニーを形成する細胞(すなわち、DHFR⁺細胞)を選択した。さらに、選択された細胞を限界希釈法によって単一細胞からクローニングし、これらの細胞のソマトスタチンレセプター蛋白質発現能を前記(3)記載のバインディングアッセイにより測定した。このようにして、ソマトスタチン結合活性の高い細胞株、SSTR5-32-4を選択した。

実験例3 125 I - ソマトスタチン結合阻害率の測定

実験例1および2で調製した各膜画分を使って、被検物質の受容体結合阻害 率(%)を求めた。

膜画分をアッセイ用バッファーで希釈して、 $3\mu g/ml$ とし、チューブに $173\mu l$ ずつ分注した。被検物質を溶解したDMSO溶液 $2\mu l$ と、200 pMの放、射標識化ソマトスタチン-14 (125 I - ソマトスタチン-14 : アマシャム社製) $25\mu l$ とを同時に添加した。最大結合量を測定するために、DMSO $2\mu l$ と200 pMの 125 I - ソマトスタチン 25 $^{$

 $(TB-SB) / (TB-NSB) \times 100$

SB: 化合物を加えたときの放射活性

TB:最大結合放射活性

NSB:非特異結合放射活性

また、被検物質の濃度を変化させて阻害率を求め、結合を50%阻害する被 検物質の濃度(IC_{50} 値)をHillプロットより算出した。

(結果)

			IC_{50} (nM)	
	実施例番号	SSTR2	SSTR3	SSTR5
	1.4	0.6	70	300
10	31	2	60	300
	51	0.3	80	400
	130	2 .	40	400
	145-2	1	10	200

これより、本発明の化合物(I)またはその塩あるいはそのプロドラッグは 15 、ヒトおよびラットのソマトスタチン受容体結合阻害作用を有することがわか る。

産業上の利用可能性

本発明の化合物(I)、(I')、(I")またはその塩あるいはそのプロドラッグは、優れたソマトスタチン受容体結合作用を有し、毒性も低い。したがって、本発明の化合物(I)、(I')、(I")またはその塩あるいはそのプロドラッグは、哺乳動物の細胞内情報伝達系の異常(例、過度の亢進または抑制を伴う疾患など)、細胞増殖制御の異常を伴う疾患、ホルモン、増殖因子、生理活性物質などの産生および(または)分泌の異常を伴う疾患などに有用である

請求の範囲

1. 式

$$\begin{array}{c|c}
X & X' & R^1 \\
N & R^2 & R^$$

5 [式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複

10 素環を形成し:

20

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサーを示し:

・・・は単結合または二重結合を示し;

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する $\underline{\cdot \cdot \cdot}$ が二重結合であるとき、Cを示し;

ル-N-[(R)-2-[6-クロロ-3-[(N, N-ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロキノリン-1-イル]-1-[3-(インドール-3-イル)プロパノイル]-4-ピペリジンカルボキサミドを除く] で表される化合物またはその塩。

2. 式

5

10

20

[式中、XおよびX'は同一または異なって水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを、XおよびX'の少なくとも一方はフッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよいアミノを示し;

 R^1 および R^2 は水素原子または置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 とは隣接する窒素原子とともに置換基を有していてもよい含窒素複素環を形成し:

YおよびQは同一または異なって結合手または主鎖の原子数 1 ないし 6 のスペーサーを示し:

・・・は単結合または二重結合を示し;

 T^1 および T^2 は、それぞれ隣接する $\underline{\cdot\cdot\cdot}$ が単結合であるとき、同一または異なって、 $C(R^9)$ (R^9 は水素原子、ヒドロキシまたは C_{1-6} アルキルを示す)またはNを、隣接する $\underline{\cdot\cdot\cdot}$ が二重結合であるとき、Cを示し;

Arは置換基を有していてもよい芳香族基、置換基を有していてもよいC₃₋₉シクロアルキル基、置換基を有していてもよい3ないし9員飽和複素環基、水素原子またはハロゲン原子を示す。〕で表される化合物またはその塩。

3. 化合物(I)が式

[式中、各記号は請求項1記載と同意義を示す。] で表される請求項1記載の 化合物。

- 4. XおよびX'が同一または異なって水素原子、フッ素原子または塩素原子、
- 5 XおよびX'の少なくとも一方がフッ素原子または塩素原子:

・・・が単結合;

 T^1 および T^2 が同一または異なってCHまたはN:

Arが置換基を有していてもよい芳香族基である請求項1~3のいずれかに記載の化合物。

- 10 5. Xがフッ素原子または塩素原子であり、X'が水素原子である請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の化合物。
 - 6. Xが塩素原子であり、X'が水素原子である請求項 $1 \sim 3$ のいずれかに記載の化合物。
 - 7. R^1 および R^2 がそれぞれ C_{1-6} アルキルを示すか、 R^1 と R^2 が隣接する窒素原 子とともに 5 または 6 員の環状アミノ基を形成する請求項 $1\sim 3$ のいずれかに記載の化合物。
 - 8. \mathbb{R}^1 および \mathbb{R}^2 がそれぞれ \mathbb{C}_{1-6} アルキルである請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の化合物。
- 9. YおよびQで示される主鎖の原子数 1 ないし6 のスペーサーが、-0-、-20 S-、-C0-、-S0-、-S02-、-NR8-(R8は水素原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルーカルボニル、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルスルホニル)およびハロゲン化されていてもよい2価の C_{1-6} 非環式炭化水素基から選ばれる1ないし3個からなる2価基である請求項 1 記載の化合物。

- 10. Yが結合手、 C_{1-2} アルキレン、 $-CH_20-$ である請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の化合物。
- 11. Yが結合手または C_{1-2} アルキレンである請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の化合物。
- 5 1 2. Qが=CH-、-CH₂-、-0-、-S-、-C0-、-S0₂-、-C0-CH₂-、-CH₂-NH-C0-または-CH₂-0-CH₂-である請求項1~3のいずれかに記載の化合物。
 - 13. Qが-C0-である請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の化合物。
- $14. \underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合、 T^1 がCH、 T^2 がNである請求項 $1\sim 3$ のいずれかに記 10 載の化合物。
 - $15. \underline{\cdot \cdot \cdot}$ が単結合、 T^1 がN、 T^2 がCHである請求項 $1 \sim 3$ のいずれかに記載の化合物。
 - $16. \ \underline{\cdot \cdot \cdot \cdot}$ が単結合、 T^1 がN、 T^2 がNである請求項 $1 \sim 3$ のいずれかに記載の化合物。
 - 17. Arが置換基を有していてもよい単環式芳香族基である請求項1~3のいずれかに記載の化合物。
 - 18. Arが置換基を有していてもよい縮合芳香族基である請求項 $1 \sim 3$ のいずれかに記載の化合物。
 - 19. Arが、ハロゲン原子、シアノ、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アル キルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいフェニルである請求項17記載の化合物。
 - 20. Arが、ハロゲン原子、ハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルキルおよびハロゲン化されていてもよい C_{1-6} アルコキシから選ばれる置換基を1または2個有していてもよいインドール-2-イルである請求項18記載の化合物
 - 21. Arが、インデン-2-イル、イソキノリルまたは2-オキソ-2,3-ジヒドロ-1H-ベンズイミダゾール-1-イルである請求項18記載の化合物。
 - 22. 式

または

$$\begin{array}{c|c}
X^{1} & & \\
N & \\
N$$

[式中、X¹は水素原子、フッ素原子、塩素原子または置換基を有していてもよ いアミノを示し:

 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ は水素原子または C_{1-6} アルキルを示し;

 R^{10} は C_{1-6} アルキルを示し;

 R^{11} はハロゲン原子を示す。] で表される請求項2記載の化合物。

23. X^1 が塩素原子、 $R^{1'}$ および $R^{2'}$ が C_{1-3} アルキル、 R^{10} が C_{1-3} アルキル、

0 R¹¹がハロゲン原子である請求項22記載の化合物。

2 4. N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(1-メチルインドール-2-イルカルポニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、

15 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-1-(3-イソキノリニルカルボニル)-4-ピペリジンカルボキサミド、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4- テトラヒドロー1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オ

15

キソエチル] -4-(4-7)ルオロベンゾイル) -1-ピペリジンカルボキサミド、4-(4-2)0 ロロベンゾイル) -N-[(1R)-2-[(3R)-6-2)0 ロロー3-[(3x)+1)7 アミノ) メチル] -11, 22, 33, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル] -1-(1-インドール-3-イルメチル) -2-オキソエチル] -1-ピペリジンカルボキサミド、

5 N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-(4-クロロフェノキシ)-1-ピペリジンカルボキサミド、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-フェノキシ-1-ピペリジンカルボキサミド、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-フルオロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド、

N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロ-3-[(ジメチルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1H-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]-4-[(4-クロロフェニル)スルホニル]-1-ピペリジンカルボキサミド、

3-(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)-N-[(1R)-2-[(3R)-6-クロロー3-(1-ベンゾイルアミノ)メチル]-1, 2, 3, 4-テトラヒドロ-1-キノリニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]プロパンアミド、

20 2-[(1-ベンゾイル-4-ピペリジニル)オキシ]-N-[(1R)-2-[(3R) -6-クロロ-3-[ジメチルアミノ]メチル]-1,2,3,4-テトラヒドロ-1-キノリ ニル]-1-(1-インドール-3-イルメチル)-2-オキソエチル]アセトアミド 、またはその塩。

25. 請求項1~3のいずれかに記載の化合物のプロドラッグ。

25 26. 式

$$\begin{array}{c|c} X & X' \\ \hline & N \\ \hline & N \\ \hline & NH_2 \end{array}$$

[式中、各記号は請求項1記載と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩と、式

$$HO \longrightarrow Y \longrightarrow T^1 \longrightarrow T^2 \longrightarrow Q \longrightarrow Ar$$

5 [式中、各記号は請求項1記載と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする請求項1記載の化合物またはその塩の製造法。

27. 式

10 [式中、各記号は請求項1記載と同意義を示す。]で表される化合物またはその塩と、式 L^1-Q-A r [式中、 L^1 は脱離基を、他の記号は請求項1記載と同意義を示す。]で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする式

$$\begin{array}{c|c} X & X' & \\ \hline & N & \\ \hline & Q & \\ \hline & N & \\ \hline & Q & \\ \hline & Q$$

[式中、各記号は前記と同意義を示す。] で表される化合物またはその塩の製造法。

- 28. 請求項1~3のいずれかに記載の化合物もしくはその塩またはそのプロ 5 ドラッグを含有してなる医薬組成物。
 - 29. ソマトスタチン受容体結合阻害剤である請求項28記載の組成物。
 - 30. ソマトスタチンサブタイプ2受容体結合阻害剤である請求項29記載の組成物。
 - 31. ソマトスタチン受容体作動薬である請求項28記載の組成物。
- 10 32. ソマトスタチンサブタイプ2受容体作動薬である請求項31記載の組成物。
 - 33. 糖尿病または糖尿病性腎症の予防・治療剤である請求項28記載の組成物。
- 34. 先端巨大症、TSH産生腫瘍、非分泌性(非機能性)下垂体腫瘍、異所 15 性ACTH(アドレノコルチコトロビン)産生腫瘍、髄様甲状腺癌、VIP産 生腫瘍、グルカゴン産生腫瘍、ガストリン産生腫瘍、インスリノーマ、カルチ ノイドなどの腫瘍の予防・治療剤である請求項28記載の組成物。
 - 35. 神経内分泌腫瘍に起因する下痢またはAIDSに起因する下痢などの予防・治療剤である請求項28記載の組成物。
- 20 36. 哺乳動物に対して、請求項1~3のいずれかに記載の化合物またはその 塩あるいはそのプロドラッグを有効量投与することを特徴とするソマトスタチン受容体結合阻害方法。
 - 37. ソマトスタチン受容体結合阻害剤を製造するための請求項1~3のいずれかに記載の化合物またはその塩あるいはそのプロドラッグの使用。

38. 式

[式中、各記号は請求項1記載と同意義を示す。]で表される化合物またはそ 5 の塩。

SEQUENCE LISTING

<110> Takeda Chemical Industries, Ltd. <120 Amine Derivatives <130> Case2654 <150> JP 11-286939 <151> 1999-10-07 <150> JP 2000-215837 <151> 2000-07-11 <160> 12 <210> 1 <211> 28 <212> DNA <213> Artificial Sequence ⟨220⟩ ⟨223⟩ **<400> 1** GGCTCGAGTC ACCATGAGCG CCCCCTCG 28 ⟨210⟩ 2 <211> 27 <212> DNA <213> Artificial Sequence <220> <223> **<400> 2** GGGCTCGAGC TCCTCAGAAG GTGGTGG 27 <210> 3 ⋅ **<211> 23** <212> DNA

<213 > Artificial Sequence

<220>

⟨223⟩

⟨400⟩ 3

· AAGCATGAAC ACGCCTGCAA CTC

23

<210> 4

<211> 23

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

⟨220⟩

<223>

<400> 4

GGTTTTCAGA AAGTAGTGGT CTT

23

<210> 5

<211> 30

<212> DNA

<213 Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 5

GGTCGACCTC AGCTAGGATG TTCCCCAATG 30

<210> 6

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 6

GGTCGACCCG GGCTCAGAGC GTCGTGAT 28

<210> 7

26

<211> 28
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223>
<400> 7
GGTCGACACC ATGGACATGG CGGATGAG
<210> 8
<211> 26
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223>
<400> 8

<210> 9

<211> 30

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 9

GGTCGACCTC AACCATGGAC ATGCTTCATC 30

<210> 10

<211> 29

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<4	ሰ	በ/	1	0
\4	U	U /		u

GGTCGACTTT CCCCAGGCCC CTACAGGTA 29

<210> 11

<211> 28

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

⟨223⟩

⟨400⟩ 11

GGTCGACCAC CATGGAGCCC CTGTTCCC 28

<210> 12

<211> 26

<212> DNA

<213> Artificial Sequence

<220>

<223>

<400> 12

CCGTCGACAC TCTCACAGCT TGCTGG

26

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06937

Int.	SIFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, 0, 13/12, 35/00	, A61K31/4709, 496, 497, A	.61P43/00, 1/00,
According to	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC	
B. FIELDS	S SEARCHED		
Int.	ocumentation searched (classification system followed Cl ⁷ C07D401/14, 405/14, 409/14, 0, 13/12, 35/00	by classification symbols) , A61K31/4709, 496, 497, A	.61P43/00, 1/00,
	ion searched other than minimum documentation to the		
	ata base consulted during the international search (nam JUS , REGISTRY (STN)	e of data base and, where practicable, sear	rch terms used)
C. DOCUI	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where ap	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	Relevant to claim No.
PΧ	WO, 99/52875, A1 (TAKDA CHEMICA 21 October, 1999 (21.10.99), & AU, 9952655, A & JP, 2000		1-35,37,38
A	WO, 95/14666, A1 (MERCK & CO.IN 01 June, 1995 (01.06.95) & AU, 9512945, A & EP, 7305 & JP, 9-505601, A		1-35,37,38
A	WO, 96/38471, A1 (PFIZER INC.), 05 December, 1996 (05.12.96) & NO, 9602162, A & AU, 96549 & FI, 9704368, A & EP, 82879 & JP, 10-510511, A & US, 59360	554, A 54, Al	1-35,37,38
Further documents are listed in the continuation of Box C. See patent family annex.			
Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed			
Date of the actual completion of the international search 28 November, 2000 (28.11.00) Date of mailing of the international search report 12 December, 2000 (12.12.00)			
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer			

Telephone No.

Facsimile No.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/06937

This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons: 1.	Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The invention as set forth in claim 36 pertains to methods for treatment of the human body. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of lavention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report covers only those claims for which fees were timely paid by the applicant of the covered by claims Nos.:	This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The invention as set forth in claim 36 pertains to methods for treatment of the human body. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of Invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely: The invention as set forth in claim 36 pertains to methods for treatment of the human body. 2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of Invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	1 M Claims Nos : 36
The invention as set forth in claim 36 pertains to methods for treatment of the human body. 2.	
2. Claims Nos: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3. Claims Nos: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3.	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3.	
because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: 3.	
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically: Claims Nos: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	2. Claims Nos.:
Claims Nos.: because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of Item 2 of Ifrst sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	2 Claima Non
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet) This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: 1.	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest	This international Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
claims. 2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: . Remark on Protest	claims.
of any additional fee. 3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: . Remark on Protest	As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite nayment
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: 4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: . Remark on Protest	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	
search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: Remark on Protest The additional search fees were accompanied by the applicant's protest.	4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international
	search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:
	·
No protest accompanied the payment of additional search fees.	Remark on Protest
	No protest accompanied the payment of additional search fees.

国際調査報告

A. 発明の属する分野の分類 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1' C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D401/14, 405/14, 409/14, A61K31/4709, 496, 497, A61P43/00, 1/00, 3/10, 13/12, 35/00

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS, REGISTRY (STN)

C. 関連する	5と認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
PΧ	WO, 99/52875, A1 (TAKDA CHEMICAL INDUSTRIES, LT	1 - 35,
	D.), 21. 10月. 1999 (21. 10. 99) &	37, 38
	AU, 9952655, A&JP, 2000-226373, A	
Α	WO, 95/14666, A1 (MERCK & CO. INC.), 1. 6月.	1-35,
	1995 (01. 06. 95) & AU, 9512945, A&	37, 38
1	EP, 730578, A1&JP, 9-505601, A	
	_	

|x| C欄の続きにも文献が列挙されている。

[] パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す。
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 28.11.00 国際調査報告の発送日 12.12.00 国際調査機関の名称及びあて先 特許庁審査官(権限のある職員) 4P 9159 国永 保 野便番号100-8915 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C (続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
A	WO, 96/38471, A1 (PFIZER INC.), 5. 12月. 1 996 (05. 12. 96) &NO, 9602162, A& AU, 9654554, A&FI, 9704368, A& EP, 828754, A1&JP, 10-510511, A& US, 5936089, A	1-35, 37, 38

第1欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
	条第3項 (PCT17条(2)(a)) の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作
成しなか	かった。
1. x	請求の範囲 36 は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。
1. K	つまり、
	請求の範囲36に記載された発明は人体の治療方法に該当する。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしてい
	ない国際出願の部分に係るものである。つまり、
	·
. \Box	
3. []	請求の範囲
	んたって田供ですっています。
Ada — 180	
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
かに対	☆べるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
perca	と ひな 人にとい自然国際に二次エヤルのからととい西部が正成内ははかりに
	·
	·
1. □	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求
	の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追
	加調査手数料の納付を求めなかった。
3. 🗍	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納
	付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
4.	出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載
<u> </u>	されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
	' a a a
追加調查	至手数料の異議の申立てに関する注意
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
Γ	〕 追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがなかった。